

# DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Autorizado

- Doramectin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Ovino

Porcino

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 70 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 77 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 70 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Noruega

---

**Disponible en:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Animal Health ApS

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

18/07/2013

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Número de autorización:**

10-7463

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/12/2021

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0260/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia Grecia  
Hungría Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.