

# DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

No  
autorizado

- Doramectin

## Product identification

### Nombre del medicamento:

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Dectomax Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Dectomax 5 mg/ml Solution pour pour-on

Dectomax 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Uso cutáneo

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

**Withdrawal period by route of administration:****Uso cutáneo:****• Bovino**

- Milk. no withdrawal period

No withdrawal period

- Meat and offal. 35 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Desistida

---

**Authorised in:**

Bélgica

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

7/04/1998

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V192202

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

15/09/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0343/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027522>