

Dectomax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorizado

- Doramectin

Product identification

Nombre del medicamento:

DECTOMAX 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

Dectomax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

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:

Autorizado

Authorised in:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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 Europe Limited

Marketing authorisation date:

19/02/1997

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 00879/4201

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/08/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0343/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027541>