

Dectomax 10 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

Autorizado

- Doramectin

Product identification

Nombre del medicamento:

Dectomax 10 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok és sertések részére A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Ovino**

- Meat and offal. 70 Día

• Porcino

- Meat and offal. 77 Día

Vía subcutánea:**• Bovino**

- Meat and offal. 70 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:

Hungría

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

27/09/1996

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/09/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076138>