

# Dectomax Solution Injectable 10 mg/ml Solution injectable

No  
autorizado

- Doramectin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dectomax Solution Injectable 10 mg/ml Solution injectable

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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
- Milk. no withdrawal period

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 70 Día
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition

---

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

QP54AA03

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Luxemburgo

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/10/1995

---

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

Elanco France S.A.S

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 867/96/01/0495

---

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

17/02/2025

---

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