

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

Autorisé

- Doramectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton
Porc
Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Viande et abats. 70 day

-

Porc

- Viande et abats. 77 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 70 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/05/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/020/13-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/08/2016

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0260/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052634>