

# 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, 10 mg/ml süstelahuus veistele, lammastele ja sigadele

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Mouton

Porc

Bovins

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / 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:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

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 Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/09/2012

---

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

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1740

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/09/2012

---

**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 Slovénie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.