Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000052639

DECTOMAX 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS



Doramectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs DECTOMAX 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

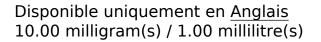
Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:



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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

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 France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/07/2012

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

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4335418 4/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2016

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

français (PDF)

Publié le: 11/04/2024

Télécharger

Notice du conditionnement et étiquetage