

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 injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce a ošípané

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:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

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:

13/08/2013

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

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/047/DC/13-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/08/2013

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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