

# Dectomax 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en schapen

Autorisé

- Doramectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Dectomax 10 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en schapen

---

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

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

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

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 70 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 70 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 77 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 70 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 70 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 77 day

---

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

QP54AA03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Zoetis B.V.

---

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

23/10/2000

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 9844

---

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

10/06/2021

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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