

Dectomax Solution Injectable 10 mg/ml Solution injectable

Non
autorisé

- Doramectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dectomax Solution Injectable 10 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

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
- Lait. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant ewes, which are intended to produce milk for human consumption, within 70 days of expected parturition.

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

- 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:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

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](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/1995

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

Elanco France S.A.S.

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V172365

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/08/2024

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: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)