

# Dectomax 10 mg/ml raztopina za injiciranje

Autorisé

- Doramectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Dectomax 10 mg/ml raztopina za injiciranje

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## 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 sous-cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 70 day Meso in organi: 70 dni.

- Lait. no withdrawal period

Zdravila se ne sme uporabljati pri živalih v laktaciji, katerih mleko se uporablja v prehrani ljudi. Ne uporabljajte 2 meseca pred predvidenim porodom pri brejih kravah oziroma telicah, katerih mleko se bo uporabljalo v prehrani ljudi.

### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 70 day Meso in organi: 70 dni.

- Lait. no withdrawal period

Zdravila se ne sme uporabljati pri živalih v laktaciji, katerih mleko se uporablja v prehrani ljudi. Ne uporabljajte 2 meseca pred predvidenim porodom pri brejih kravah oziroma telicah, katerih mleko se bo uporabljalo v prehrani ljudi.

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 70 day Meso in organi: 70 dni.

- Lait. no withdrawal period

Zdravila se ne sme uporabljati pri živalih v laktaciji katerih mleko se uporablja v prehrani ljudi. Ne uporabljajte 70 dni pred predvidenim porodom pri brejih ovcah, katerih mleko se bo uporabljalo v prehrani ljudi.

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 70 day Meso in organi: 77 dni.

---

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

QP54AA03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

---

## 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 Belgium

---

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

11/11/2021

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

NP/V/0080/001

---

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

31/01/2002

---

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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