

# Dectomax Solution Injectable 10 mg/ml Solution injectable

Ekki heimilað

- Doramectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Dectomax Solution Injectable 10 mg/ml Solution injectable

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Sauðkind  
Nautgripir

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 70 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

**Til notkunar undir húð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 70 dagar
- Mjólk. 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

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AA03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Afturkallað

---

**Heimilað í:**

Lúxemborg

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Elanco GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

30/10/1995

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Elanco France S.A.S.

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V 867/96/01/0495

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

17/02/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)