

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Autorizzato

- Doramectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DECTOMAX 10 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

DECTOMAX 10 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 70 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 77 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 70 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Hellas S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/03/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

74721/15/07-03-2017/K-0218801

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0260/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia
Ungheria Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.