**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000052639

# 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 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

#### Sotsanza 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:

Francia

# Disponibile in:

Francia

#### **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 France** 

#### Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/07/2012

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

## Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

#### Numero di autorizzazione:

FR/V/4335418 4/2012

#### Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/06/2016

#### 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.

Package Leaflet and Labelling

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