

# 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

---

### **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:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**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 Polska Sp. z o.o.

---

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

25/02/2013

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numero di autorizzazione:**

2259

---

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

25/02/2013

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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