

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073029>

# Dectomax

Non autorizzato

- Doramectin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Dectomax

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Ovino

bovini

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## 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
- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Nicht bei trockenstehenden oder trächtigen Schafen innerhalb von 70 Tagen vor dem Ablammen anwenden.

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 70 giorno
- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Nicht bei trockenstehenden Kühen oder trächtigen Färsen innerhalb von 2 Monaten vor dem Abkalben anwenden.

---

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

QP54AA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

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

30/12/1998

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

400202.00.00

---

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

31/07/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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