

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

Toegelaten

- Doramectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Schaap

Varken

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 70 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 77 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 70 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

13/07/2012

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

LT/2/12/2132/001-004

---

### **Datum toelatingswijziging:**

13/07/2016

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0260/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Griekenland  
Hongarije Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.