

Dectomax Inspuitbare Oplossing 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Niet
gemachtigd

- Doramectin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dectomax Inspuitbare Oplossing 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap

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

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Schaap

- Meat and offal. 70 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant ewes, which are intended to produce milk for human consumption, within 70 days of expected parturition.

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant cows or heifers, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

- 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:

Surrendered

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

30/10/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Elanco France S.A.S.

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V172365

Datum toelatingswijziging:

7/08/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)