

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000052641>

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

Autorisert

- Doramectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

sau  
gris  
storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**sau**

- Slakt. 70 dag

•

**gris**

- Slakt. 77 dag

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 70 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/02/2018

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Godkjenningsnummer:**

UP/I-322-05/15-01/387

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/06/2025

---

### **Referanse medlemsstat:**

Irland

---

### **Prosedyrenummer:**

IE/V/0260/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

AT BG HR Kypros CZ EE FR EL HU LV LT NL NO PL PT RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.