

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

Autorizado

- Doramectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 70 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 77 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 70 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA03

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Lituânia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Belgium

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

13/07/2012

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

LT/2/12/2132/001-004

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

13/07/2016

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França Grécia  
Hungria Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Eslovénia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.