

# Dectomax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Não  
autorizado

- Doramectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Dectomax 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

---

**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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

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

**Uso cutâneo:**

•

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period      No withdrawal period

- Meat and offal. 35 dia

---

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

QP54AA03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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 francês italiano letão Norwegian

---

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

Elanco Europe Limited

---

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

19/02/1997

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Elanco France S.A.S

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 00879/4201

---

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

1/06/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0343/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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