

Dectomax Oplossing voor Injectie, 10 mg/ml voor runderen en schapen

Não
autorizado

- Doramectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dectomax Oplossing voor Injectie, 10 mg/ml voor runderen en schapen

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

Via de administração:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

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
- 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.

Via subcutânea:

-

Cattle

- 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 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bélgica

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

11/12/2018

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

1839PI0018F012

Autorização de importação paralela:

[600000085745](#)

Autorização de importação paralela:

700000170062

Distribuidor pro grosso de origem:

Elanco GmbH

Distribuidor pro Grosso:

Vaccifar

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet