

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

Autorizat

- Doramectin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Oaie

Porc

Bovine

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 70 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 77 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 70 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

### Data autorizației de comercializare:

25/02/2013

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### Numărul autorizației:

2259

---

### Data modificării statusului autorizației:

25/02/2013

---

### Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Numărul procedurii:

IE/V/0260/001

---

### State membre interesate:



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.