

File downloaded on 2026-06-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000100357>

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

Ni  
odobreno

- Doramectin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
govedo

---

### Pot uporabe:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

•

**Sheep**

- Meat and offal. 70 day
- 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.

**Subkutana uporaba:**

•

**govedo**

- 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 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP54AA03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

11/12/2018

---

### **Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1839PI0018F012

---

### **Vzporedna trgovina iz:**

[600000085745](#)

---

### **Vzporedna trgovina do:**

700000170062

---

### **Veletrgovec v izvorni državi:**

Elanco GmbH

---

### **Veletrgovec v ciljni državi:**

Vaccifar

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)