

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

Godkänd

- Doramectin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Får  
Svin  
Nöt

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning  
Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Får**

- Meat and offal. 70 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 77 dygn

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 70 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Estland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

25/09/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1740

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/09/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0260/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Grekland  
Ungern Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien  
Slovakien Slovenien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.