

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:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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 Hellas S.A.

Godkännandedatum:

6/03/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

74721/15/07-03-2017/K-0218801

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2022

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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