

# 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:**

Ungern

---

**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 Hungary Kft.

---

**Godkännandedatum:**

25/07/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

3192/X/12 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/07/2012

---

**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.