

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorizovaný

- Deltamethrin

Product identification

Název léčivého přípravku:

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP

Dectospot, 10 mg/ml kriipsulahus veistele ja lammastele

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Způsob podání:

Kožní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

Withdrawal period by route of administration:

Kožní podání:

• **Skot**

- Maso. 18 day

- Mléko. 0 day

• **Ovce**

- Maso. 35 day

- Mléko. 24 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP53AC11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

18/02/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bimeda Animal Health Limited

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1954

Datum změny stavu registrace:

18/02/2016

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0293/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Španelsko](#)

[Švédsko](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030609>