

Spotinor 10 mg/ml Spot-on Solution for cattle and sheep

Autoriseret

- Deltamethrin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Spotinor 10 mg/ml Spot-on Solution for cattle and sheep

Spotinor 10 mg/ml Lösung zum Auftropfen für Rinder und Schafe

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Spot-on anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 17 dag
- Milk. 0 hour

-

Får

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 35 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC11

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

16/09/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

401978.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/07/2019

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0320/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

2401978-paren-20200527.pdf