

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

Zugelassen

- Deltamethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Auftropfen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 17 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

24/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

52375

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2014

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0544/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Estland Finnland Frankreich
Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen
Portugal Rumänien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.