

# 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
- Milch. no withdrawal period

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

---

**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:**

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**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:**

28/01/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

154711/16-12-2019/K-0203201

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/10/2020

---

**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 Rumaenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)