

Spotinor 10 mg/ml Spot-on Solution for Cattle and Sheep

Autorisiert

- Deltamethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories Limited

Marketing authorisation date:

28/08/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

VM 02000/4381

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/04/2024

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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