

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

Zugelassen

- Deltamethrin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**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**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

---

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

QP53AC11

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Deutschland

**Verfügbar in:**

Deutschland

**Packungsbeschreibung:**

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:**

16/09/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401978.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/07/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0320/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Niederlande

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)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/09/2025

[Herunterladen](#)

2401978-paren-20200527.pdf