

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP

Zugelassen

- Deltamethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Lösung zum Übergießen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
 - Milch. 24 Stunde
-

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

QP53AC11

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

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:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

27/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2658

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0293/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Finnland Irland Italien Lettland
Litauen Polen Portugal Rumaenien Spanien Schweden

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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.

eu-puar-frv0293001-mr-rpe210-en.pdf