

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

Autorizado

- Deltamethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal puntual:**

-

Bovino

- Meat and offal. 17 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC11

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

28/01/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

154711/16-12-2019/K-0203201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/10/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0544/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Francia Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet