

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

Autorizado

- Deltamethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

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 Limited

Fecha de autorización de comercialización:

19/08/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

VM 02000/4382

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/11/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0545/001

Estados miembros afectados:

Austria Francia

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048584>