

# Sputop Spot On 10 mg/ml

## Roztwór do nakrapiania

Autorizado

- Deltamethrin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Sputop Spot On 10 mg/ml Roztwór do nakrapiania

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino

Bovino

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Unción dorsal puntual:**

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 28 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 0 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:**Polonia

---

**Disponible en:**Polonia

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Polish](#)Disponible únicamente en [Polish](#)Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1487

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/04/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)