

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

Autorizado

- Deltamethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Dectospot 10 mg/ml solução para unção contínua para bovinos e ovinos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

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

-

Bovino

- Meat and offal. 18 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 24 Hora(s)

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:

Portugal

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:

Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

9/05/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1010/01/16DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/02/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0293/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Finlandia Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

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

Documentos

Combined File of all Documents

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