

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

Myönnetty

- Deltamethrin

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

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

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

**Kohde-eläinlajit:**

Nauta

Lammas

**Antoreitti:**

Kertavaleluun paikallisesti

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lääkemuoto:**

Paikallisvaleluliuos

**Varoaika antoreiteittäin:****Kertavaleluun paikallisesti:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 17 day
- Milk. 0 hour

- 

**Lammas**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 35 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QP53AC11

---

**Reseptistatus:**

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Germany

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

16/09/2014

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Vastaava viranomainen:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Myyntilupanumero:**

401978.00.00

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

30/07/2019

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0320/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

2401978-paren-20200527.pdf