

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

Autorisé

- Deltamethrin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

---

**Voie d'administration:**

Spot-on

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Spot-on:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 17 day

- Lait. 0 hour

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 35 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AC11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/09/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

52375

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/09/2014

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0544/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Danemark Estonie Finlande France  
Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pologne Portugal  
Roumanie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.