

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

Autorisé

- Deltamethrin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Dectospot vet 10 mg/ml kertavaleluliuos naudalle ja lampaalle.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## 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 pour-on

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 18 day
- Lait. 0 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 35 day
  - Lait. 24 hour
- 

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

QP53AC11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Finlande

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 1 L et de 1 adaptateur pour pistolet doseur

Boîte de 1 flacon de 2,5 L et de 1 adaptateur pour pistolet doseur

Boîte de 1 flacon de 250 mL

---

## 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:**

Bimeda Animal Health Limited

---

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

29/09/2016

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

33247

---

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

29/09/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0293/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Estonie Finlande Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède

---

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

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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