

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

Nije
odobreno

- Deltamethrin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP
Dectospot, 10 mg/ml kriipsulahus veistele ja lammastele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
10.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Poliv, otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Cattle

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day
 - Milk. 24 sat
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bimeda Animal Health Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/02/2016

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bimeda Animal Health Limited

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1954

Datum promjene statusa odobrenja:

24/02/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0293/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.