

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

Autorizzato

- Deltamethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Spot-on:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 17 giorno

- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/09/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

52375

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2014

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0544/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Estonia Finlandia Francia Grecia
Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Polonia Portogallo
Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.