

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

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:

13/11/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

49328

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/2014

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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