

# Dectospot 10 mg/ml Pour-on Solution for Cattle and Sheep

Autorizzato

- Deltamethrin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Dectospot 10 mg/ml Pour-on Solution for Cattle and Sheep

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

---

**Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 18 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 24 ora

---

**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:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## 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:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/02/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA22033/058/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/02/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0293/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Polonia Portogallo Romania Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0293001-mr-rpe210-en.pdf