

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

Awtorizzat

- Deltamethrin

Product identification

Isem tal-mediċina:

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

Dectospot 10 mg/ml soluzione pour-on per bovini e ovini

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni biex tferragħ

Withdrawal period by route of administration:

Użu għall-ġilda:

• Cattle

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 0 day

• Sheep

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 24 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AC11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

22/03/2018

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bimeda Animal Health Limited

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

104895

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

22/03/2018

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0293/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030612>