

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

Toegelaten

- Deltamethrin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Toediening als spot-on

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening als spot-on:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 17 day

- Milk. 0 hour

•

**Schaap**

- Meat and offal. 35 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AC11

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Denemarken

---

**Beschikbaar in:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

24/09/2014

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

### **Vergunningsnummer:**

52375

---

### **Datum toelatingswijziging:**

24/09/2014

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0544/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Denemarken Estland Finland Frankrijk  
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Polen  
Portugal Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.