

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

Spotinor vet 10 mg/ml Spot-on, lösning

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:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

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:

13/11/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

49328

Datum toelatingswijziging:

13/11/2014

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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

Etikettering

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