

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

Não
autorizado

- Deltamethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Insecinor 10 mg/ml Spot-On-Lösung für Rinder und Schafe

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração:

Unção punctiforme:

-

Cattle

- Meat and offal. 17 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 35 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento sujeito a receita médica renovável

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

8/08/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

835690

Data da alteração do estado de autorização:

18/06/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0545/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.