

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

Autorizado

- Deltamethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 35 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

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:

16/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401978.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

30/07/2019

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0320/001

Estados-Membros envolvidos:

Países Baixos Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

2401978-paren-20200527.pdf