

Dectospot 10 mg/ml Pour-on Solution for Cattle and Sheep

Autorizado

- Deltamethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dectospot 10 mg/ml Pour-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:

Uso cutâneo

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 contínua

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Cattle

- Meat and offal. 18 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 35 dia

- Milk. 24 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

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:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

12/02/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22033/058/001

Data da alteração do estado de autorização:

12/02/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0293/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Finlândia Irlanda Itália Letónia Lituânia
Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0293001-mr-rpe210-en.pdf