

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP

Autorizado

- Deltamethrin

Product identification

Nome do medicamento:

DECTOSPOT 10 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE AND SHEEP

DECTOSPOT 10 mg/ml SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL CONTINUA PARA BOVINO Y OVINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

• Cattle

- Meat and offal. 18 dia
- Milk. 0 dia

• Sheep

- Meat and offal. 35 dia
 - Milk. 24 hora
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AC11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em French
Disponível apenas em French
Disponível apenas em French
Disponível apenas em French

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

24/10/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3489 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

25/10/2016

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030618>