

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

Neautorizat

- Deltamethrin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 17 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 35 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC11

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Germană Engleză Italiană Portugheză Norwegian

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

8/08/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

835690

Data modificării statusului autorizației:

18/06/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0545/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.