

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

Ni
odobreno

- Deltamethrin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Kožni poliv, raztopina

Karenca glede na pot uporabe:

Dermalna uporaba:

-

govedo

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

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day
 - Milk. 24 hour
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AC11

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Bimeda Animal Health Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

18/02/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bimeda Animal Health Limited

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1954

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/02/2025

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0293/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

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