

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

Разрешен

- Deltamethrin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

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

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

**Начин на приложение:**

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за поливане

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 17 day

- Milk. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AC11

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Romania

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Virbac

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

24/05/2015

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Virbac

---

### **Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

190291

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/07/2025

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### **Процедурен номер:**

FR/V/0393/002

---

### **Засегната държава членка:**



Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.