

Deltanil 10 mg/ml Pour-on Lösung zum Übergießen für Rinder und Schafe

Autorisiert

- Deltamethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Deltanil 10 mg/ml Pour-on Lösung zum Übergießen für Rinder und Schafe

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

• **Rind**

- Milk. 0 day
- Fleisch und Innereien. 17 day

• **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC11

Abgaberegulierung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

29/01/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835334

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/10/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0393/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029013>