

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

Zugelassen

- Deltamethrin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Deltanil 10 mg/ml áhella, lausn fyrir nautgripi og sauðfé

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

### Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Anwendung auf der Haut:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 17 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
  - Milch. 0 Tag
- 

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

QP53AC11

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Island

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

23/12/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

IS/2/13/017/01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/04/2019

---

**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 Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.