

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

Autorisé

- Deltamethrin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

---

**Voie d'administration:**

Voie cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour pour-on

---

## Temps d'attente par voie d'administration:

### Voie cutanée:

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 17 day

- Lait. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 35 day

- Lait. 0 day

---

## Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC11

---

## Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

## Statut de l'autorisation:

Valide

---

## Autorisé en:

Pologne

---

## Disponible en:

Pologne

---

## Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

## Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/02/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2516

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/02/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0393/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne  
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.