

# 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

Deltanil 10 mg/ml Pour-on Solution for Cattle and Sheep

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

---

### Voie d'administration:

Voie cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / 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**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 17 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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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:**

4/04/2014

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 05653/4168

---

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

18/08/2022

---

**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  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029036>