

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

Autorizzato

- Deltamethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Deltanil 10 mg/ml Pour-on oplossing

Deltanil 10 mg/ml Solution pour pour-on

Deltanil 10 mg/ml Lösung zum übergießen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 17 giorno
- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno
 - latte. 0 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/11/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/11/2014

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0393/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.