

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029014>

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

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 Norvegia 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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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