

# 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 SOLUTION POUR POUR-ON POUR BOVINS ET OVINS

### 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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:**

19/04/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7338262 5/2013

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/02/2019

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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