

# Latroxin Delta

Ima dovoljenje za promet

- Deltamethrin

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Latroxin Delta

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
govedo

---

**Pot uporabe:**

Dajanje kožnega poliva

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
0.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

kožni poliv, suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje kožnega poliva:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 12 hour

- 

**govedo**

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP53AC11

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Germany

---

**Opis ovojnine zdravila:**Na voljo samo v [German](#)Na voljo samo v [German](#)Na voljo samo v [German](#)

---

**Dodatne informacije****Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/10/2005

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

400754.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

4/03/2013

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.