

BAYTICOL 1% POUR ON

Registrováno

- Flumethrin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BAYTICOL 1% POUR ON

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Podání naléváním na hřbet - pour-on

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání naléváním na hřbet - pour-on:

-

Skot

- Milk. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

- Maso. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

-

Skot

- Milk. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

- Maso. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

-

Ovce

- Maso. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

Kožní podání:

-

Skot

- Milk. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

- Maso. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

-

Skot

- Milk. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

- Maso. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

•

Ovce

- Maso. no withdrawal period

Uso non autorizzato in ovini che producono latte per il consumo umano

Anatomico-terapeutico-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP53AC05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v Italian

Dostupné pouze v Italian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco Italia S.p.A.

Datum registrace:

30/12/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

30/06/2001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.