

BAYTICOL 1% POUR ON

Myönnetty

- Flumethrin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BAYTICOL 1% POUR ON

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Kertavaleluun

Iholle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Kertavaleluun:**

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Lammas

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Iholle:

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Lammas

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AC05

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco Italia S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/12/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/06/2001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.