

BAYTICOL 1% POUR ON

Autorisé

- Flumethrin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BAYTICOL 1% POUR ON

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Pour-on

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Pour-on:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period

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

Voie cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Italia S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/12/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/06/2001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.