

Betamax vet. 50 mg/ml konsentrat til behandlingsoppløsning til fisk

Ekki heimilað

- Cypermethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Betamax vet. 50 mg/ml konsentrat til behandlingsoppløsning til fisk

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnslu:

Til böðunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Baðþykkni, lausn til meðhöndlunar fiska

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til böðunar:

-

Atlantshafslax

- Fish meat. 20 degree day

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AX17

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

18/12/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Freja Transport & Logistics A/S

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

00-8506

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/08/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.