

# BAYTICOL 1 % POUR-ON

Autorizzat

- Flumethrin

## Product identification

**Isem tal-mediċina:**

BAYTICOL 1 % POUR-ON

---

**Sustanza attiva:**

Disponibbli biss fi [English](#)

---

**Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu għall-ġilda

---

## Product details

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni biex tferragħ

---

**Withdrawal period by route of administration:****Użu għall-ġilda:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 10 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP53AC05

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

France

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**Disponibbli biss fi [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

31/12/1991

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Awtorità responsabli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/9135260 0/1991

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

31/12/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.