

# Bayticol Pour-on Vet. pour-on, opløsning 10 mg/ml

Awtorizzat

- Flumethrin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Bayticol Pour-on Vet. pour-on, opløsning 10 mg/ml

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu biex tferragħ

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

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

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni biex tferragħ

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu biex tferragħ:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 5 day

---

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

QP53AC05

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Denmark

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Daniz](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

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

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

30/10/1991

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Awtorit  responsabbli:**

Danish Medicines Agency

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

14219

---

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

30/10/1991

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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