

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

Mhux
awtorizzat

- Cypermethrin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Tbill

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Konċentrat għal soluzzjoni għall-kura tal-ħut

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

Tbill:

-

Atlantic salmon

- Fish meat. 20 degree day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AX17

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

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

Elanco GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

18/12/2009

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Freja Transport & Logistics A/S

Awtorità responsabbli:

Norwegian Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

00-8506

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/08/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.