

Bayticol vet. 10 mg/ml p hellingsv eske, oppl sning

Dopuszczony

- Flumethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Bayticol vet. 10 mg/ml p hellingsv eske, oppl sning

Substancja czynna:

Dostępne wy łącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wy łącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [ otewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [ owe ski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wy łącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [ otewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez polewanie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wy łącznie w [angielski](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do polewania

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Przez polewanie:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 10 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC05

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Norway

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/03/1990

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Norwegian Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

7514

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/02/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.