

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

Разрешен

- Deltamethrin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

Начин на приложение:

Прилагане чрез поливане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Емулсия за поливане

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез поливане:

•

говеда

- Meat and offal. 18 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: 2,5 días (60 horas) dosis de 75 ml/animal (garrapatas) y 0 días dosis hasta 30 ml/animal (moscas y piojos)

•

овца

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 12 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC11

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

11/11/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

834 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/11/1993

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.