

Butox Protect 7.5 mg/ml, суспензия за накапване за говеда и овце

Неразрешен

- Deltamethrin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Butox Protect 7.5 mg/ml pour-on suspension for cattle and sheep

Butox Protect 7.5 mg/ml, суспензия за накапване за говеда и овце

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:

Суспензия за поливане

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане чрез поливане:**

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 18 day

-

овца

- Milk. 12 hour

- Meat and offal. 1 day

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

2/02/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2482

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/03/2025

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

DE/V/0134/001

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

български (PDF)

Публикувано на: 22/03/2024

Свали

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling