

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

Autoriseret

- Deltamethrin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Pour-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Pour-on, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Pour-on anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 18 dag
- 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)

-

Får

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC11

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/11/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

834 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/11/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.