

# SCABATOX

Autorizado

- Amitraz

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SCABATOX

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

---

**Vía de administración:**

Uso extern

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para emulsión para baño

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso extern:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 28 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP53AD01

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/03/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

120127

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/02/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.