

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

Autorizado

- Deltamethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
7.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal continua:**

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 18 Día

-

Ovino

- Milk. 12 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QP53AC11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Alemania

Disponible en:Alemania

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401258.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/2015

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0134/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Finlandia Grecia Luxemburgo
Países Bajos Eslovenia Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

2401258-paren-20130408.pdf