

BUTOX 50 mg/ml, concentrat pentru soluție cu aplicare cutanată

Ei
myönnetty

- Deltamethrin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BUTOX 50 mg/ml, concentrat pentru soluție cu aplicare cutanată

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Antoreitti:

Iholle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Konsentraatti liuosta varten, iholle

Varoaika antoreiteittäin:**Iholle:**

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 4 day

nu este permisa administrarea la animale producatoare lapte pentru consum uman

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AC11

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/08/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet Productions S.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

160392

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/06/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028279>