

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

Odobreno

- Deltamethrin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Blaze vet. 7,5 mg/ml Pour-on, suspension

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Polijevanjem

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
7.50 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Poliv, suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Polijevanjem:

-

Cattle

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

-

Sheep

- Milk. 12 sat
 - Meat and offal. 1 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/12/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet Productions S.A.

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

42403

Datum promjene statusa odobrenja:

15/12/2011

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0134/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#)
[talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.