

# BUTOX 50 mg/ml, koncentrat pentru soluție cu aplicare cutanată

Nije  
ovlašteno

- Deltamethrin

## Product identification

**Naziv VMP-a:**

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

---

**Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Način primjene:**

Za kožu

---

## Product details

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

50.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Koncentrat za otopinu za kožu

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Za kožu:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Sheep**

- Meat and offal. 4 day

nu este permisa administrarea la animale producatoare lapte pentru consum uman

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QP53AC11

---

**Pravni status opskrbe:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

9/08/2006

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Intervet Productions

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj autorizacije:**

160392

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/06/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

---

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