

Butox 7,5 mg/mL pour on, poliv, suspezija, za goveda i ovce

Nem
engedélyezett

- Deltamethrin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Butox 7,5 mg/mL pour on, poliv, suspezija, za goveda i ovce

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

Alkalmazás módja:

Ráöntés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Ráöntő szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ráöntés:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 12 hour

-

juh

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AC11

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/08/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/21-01/645

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/06/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.