

# BUTOX 50

Ekki heimilt

- Deltamethrin

## Product identification

**Heiti lyfs:**

BUTOX 50

---

**Virkt efni:**

Aðeins í boði í [English](#)

---

**Dýrategundir:**

Nautgripir

Sauðkind

---

**Íkomuleið:**

Til notkunar á húð

---

## Product details

**Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Húðpykkni, lausn

---

**Withdrawal period by route of administration:****Til notkunar á húð:**

- Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 12 klukkustundir

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Mjólk. 1 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QP53AC11

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Authorised in:**

Frakkland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet

---

**Marketing authorisation date:**

10/01/1989

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Intervet Productions

---

**Ábyrgt yfirvald:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/1423534 8/1989

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

1/12/2023

---

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

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039939>