

BUTOX 7,5 mg/ml pour-on suspenszia na nalievanie na chrbát

Ekki
heimilað

- Deltamethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BUTOX 7,5 mg/ml pour-on suspenszia na nalievanie na chrbát

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til áhellingar:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 18 dagar
- Mjólk. no withdrawal period Milk: Zero hours

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 11 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/04/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/039/99-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/01/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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