

Butox, 7.5mg/ml, Suspenze pro nalévání na hřbet - pour-on

Ekki
heimilað

- Deltamethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Butox, 7.5mg/ml, Suspenze pro nalévání na hřbet - pour-on

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnýslu:

Til áhellingar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til áhellingar:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 18 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

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

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

QP53AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðeins fáanlegt í [Czech](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/12/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/080/00-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/01/2025

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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/600000060117>