

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

Ekki
heimilað

- Deltamethrin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

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. 12 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 12 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:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

25/08/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/06/2023

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.