

# BUTOX 7,5 SUSPENSION POUR POUR-ON POUR BOVINS ET OVINS

Autorizzato

- Deltamethrin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

BUTOX 7,5 SUSPENSION POUR POUR-ON POUR BOVINS ET OVINS

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

7.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 18 giorno

Dose d'utilisation : jusqu'à 30 mL / animal (traitement des mouches et des poux)

- latte. 3 giorno

Dose d'utilisation : 75 mL / animal (traitement des tiques)

- carni e frattaglie. 18 giorno

Dose d'utilisation : 75 mL / animal (traitement des tiques)

- latte. 0 giorno

Dose d'utilisation : jusqu'à 30 mL / animal (traitement des mouches et des poux)

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 12 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AC11

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/04/1987

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/5414469 9/1987

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/04/2012

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.