

BUTOX 50 mg/ml, koncentrat pentru soluție cu aplicare cutanată

Ikke
autorisert

- Deltamethrin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BUTOX 50 mg/ml, koncentrat pentru soluție cu aplicare cutanată

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
sau

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til liniment, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk på hud:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 4 dag

nu este permisa administrarea la animale producatoare lapte pentru consum uman

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC11

Juridisk status for forsyning :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-frafalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/08/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

INTERVET PRODUCTIONS

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160392

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028279>