

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

Niedopuszczony do obrotu

- Deltamethrin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Przez polewanie

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do polewania

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Przez polewanie:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 12 hour

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 2 day
  - Milk. 12 hour
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC11

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki  
Dostępne wyłącznie w chorwacki

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

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

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

25/08/2021

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet Productions S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Numer pozwolenia:**

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

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/06/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.