

# BUTOX 7,5 mg/ml pour-on suspensia na nalievanie na chrbát

Não  
autorizado

- Deltamethrin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BUTOX 7,5 mg/ml pour-on suspensia na nalievanie na chrbát

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Unção contínua

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
7.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão para unção contínua

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Unção contínua:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 18 dia
- Milk. no withdrawal period Milk: Zero hours

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 1 dia
  - Milk. 11 hora
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC11

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

Eslováquia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovaco  
Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em [eslovaco](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

22/04/1999

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet Productions S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número da autorização:**

96/039/99-S

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

20/01/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.