

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

Autorizado

- Deltamethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

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:

Emulsão para unção contínua

Intervalo de segurança por via de administração:

Unção contínua:

•

Cattle

- Meat and offal. 18 dia
- Milk. no withdrawal period

Leche: 2,5 días (60 horas) dosis de 75 ml/animal (garrapatas) y 0 días dosis hasta 30 ml/animal (moscas y piojos)

•

Sheep

- Meat and offal. 35 dia
 - Milk. 12 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/11/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

834 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

11/11/1993

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.