

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

Não
autorizado

- Deltamethrin

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução cutânea

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• **Sheep**

- Meat and offal. 4 dia

nu este permisa administrarea la animale producatoare lapte pentru consum uman

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AC11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Roméia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/08/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Intervet Productions

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160392

Data de alteração do estado de autorização:

4/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

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