

Butox Protect 7.5 mg/ml pour-on suspension for cattle and sheep

Autorizado

- Deltamethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Butox Protect 7.5 mg/ml pour-on suspension for cattle and sheep

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

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 18 dia

•

Sheep

- Milk. 12 hora

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/04/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

44926

Data da alteração do estado de autorização:

16/04/2010

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0134/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre Dinamarca Finlândia Grécia Luxemburgo
Países Baixos Eslovénia Suécia

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.

Combined File of all Documents

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

2401258-paren-20130408.pdf