

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

Neautorizat

- Deltamethrin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Butox Protect 7.5 mg/ml, суспензия за накапване за говеда и овце

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie pour-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 18 zi

-

Oaie

- Lapte. 12 oră
- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC11

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

2/02/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2482

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0134/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.