

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000091150>

# BUTOX 7,5 POUR ON

Autorizat

- Deltamethrin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

BUTOX 7,5 POUR ON

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Oaie

---

**Calea de administrare:**

Administrare pour-on

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
0.75 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie cutanată

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

## **Administrare pour-on:**

•

### **Bovine**

- Milk. 120 oră ore (alto dosaggio)
- Milk. 0 zi giorni (basso dosaggio)
- Carne și organe. 19 zi

•

### **Bovine**

- Milk. 120 oră ore (alto dosaggio)
- Milk. 0 zi giorni (basso dosaggio)
- Carne și organe. 19 zi

•

### **Bovine**

- Milk. 120 oră ore (alto dosaggio)
- Milk. 0 zi giorni (basso dosaggio)
- Carne și organe. 19 zi

•

### **Oaie**

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

•

### **Oaie**

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

---

## **Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AC11

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/12/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Productions S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/12/2000

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.