

# BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

Oprávněný

- Deltamethrin

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Použitie naliatím na kožu, srst'

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Emulzia na nalievanie

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Použitie naliatím na kožu, srst':**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 18 day
- 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 day
  - Milk. 12 hour
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AC11

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Dostupné v:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

11/11/1993

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet Productions S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Číslo registrácie:**

834 ESP

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/11/1993

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.