

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

Neoprăvnený

- Deltamethrin

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát na dermálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• **Sheep**

- Meat and offal. 4 day

nu este permisa administrarea la animale producatoare lapte pentru consum uman

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC11

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Dostupné len v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/08/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet Productions

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

160392

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/06/2024

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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