

BUTOX 7,5 POUR ON

Ima dovoljenje za promet

- Deltamethrin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BUTOX 7,5 POUR ON

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

Pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.75 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Dermalna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje kožnega poliva:

•

govedo

- Milk. 120 hour ore (alto dosaggio)
- Milk. 0 day giorni (basso dosaggio)
- Meat and offal. 19 day

•

govedo

- Milk. 120 hour ore (alto dosaggio)
- Milk. 0 day giorni (basso dosaggio)
- Meat and offal. 19 day

•

govedo

- Milk. 120 hour ore (alto dosaggio)
- Milk. 0 day giorni (basso dosaggio)
- Meat and offal. 19 day

•

Sheep

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

•

Sheep

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP53AC11

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

MSD Animal Health S.r.l.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/12/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/12/2000

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.