

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

Zugelassen

- Deltamethrin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

BUTOX 7,5 mg/ml SUSPENSION POUR-ON

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Schaf

---

**Art der Anwendung:**

Übergießen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Übergießen:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- Milch. 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)

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 12 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AC11

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

11/11/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

834 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/11/1993

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.