

# Butox Protect 7.5 mg/ml pour-on suspension for cattle and sheep

Zugelassen

- Deltamethrin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Butox Protect 7.5 mg/ml pour-on suspension for cattle and sheep

Butox Protect, 7,5 mg/ml pour on suspensie voor runderen en schapen

---

### **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:**

Suspension zum Übergießen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Übergießen:**

- 

**Rind**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 18 Tag

- 

**Schaf**

- Milch. 12 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QP53AC11

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

24/02/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 104958

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/02/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0134/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Finnland Griechenland

Luxemburg Niederlande Slowenien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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