

Butox Protect 7.5 mg/ml Suspension zum Übergiessen

Zugelassen

- Deltamethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Butox Protect 7.5 mg/ml Suspension zum Übergiessen

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):QP53AC11

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Belgien

Verfügbar in:Belgien

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

10/06/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V371061

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2010

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

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)