

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

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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Dänemark

Verfügbar in:Dänemark

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:

16/04/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

44926

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/04/2010

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2401258-paren-20130408.pdf