

Butox Protect 7.5 mg/ml Suspension pour pour-on

Autorisé

- Deltamethrin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Butox Protect 7.5 mg/ml Pour-on suspensie

Butox Protect 7.5 mg/ml Suspension pour pour-on

Butox Protect 7.5 mg/ml Suspension zum übergiessen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Pour-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour pour-on

Temps d'attente par voie d'administration:**Pour-on:**

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 18 day

-

Mouton

- Lait. 12 hour
 - Viande et abats. 1 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/06/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V371061

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2010

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0134/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Danemark Finlande Grèce Luxembourg
Pays-Bas Slovénie Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)