

# 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](http://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](#)