

BUTOX 7,5 SUSPENSION POUR POUR-ON POUR BOVINS ET OVINS

Toegelaten

- Deltamethrin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BUTOX 7,5 SUSPENSION POUR POUR-ON POUR BOVINS ET OVINS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Pour-on oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:**Cutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 18 day

Dose d'utilisation : jusqu'à 30 mL / animal (traitement des mouches et des poux)

- Milk. 3 day Dose d'utilisation : 75 mL / animal (traitement des tiques)

- Meat and offal. 18 day

Dose d'utilisation : 75 mL / animal (traitement des tiques)

- Milk. 0 day

Dose d'utilisation : jusqu'à 30 mL / animal (traitement des mouches et des poux)

-

Schaap

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AC11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

22/04/1987

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.A.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/5414469 9/1987

Datum toelatingswijziging:

22/04/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.