

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

Toegelaten

- Deltamethrin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Toediening als pour-on

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Pour-on suspensie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Toediening als pour-on:**

- 

**Rund**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 18 day

- 

**Schaap**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 1 day

---

**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:**Luxemburg

---

**Beschikbaar in:**Luxemburg

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

MSD Animal Health

---

**Handelsvergunningdatum:**

10/06/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet Productions S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Vergunningsnummer:**

V 817/10/07/1059

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/12/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0134/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Denemarken Finland Griekenland  
Luxemburg Nederland Slovenië Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

2401258-paren-20130408.pdf