

Butox 7.5 mg/ml Pour On Suspension

Toegelaten

- Deltamethrin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Butox 7.5 mg/ml Pour On Suspension

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

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 12 hour

-

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:Ierland

Beschikbaar in:Ierland

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

1/10/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10996/103/001

Datum toelatingswijziging:

1/10/1999

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.