

# MENBUTIL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS, HORSES, SHEEP AND GOATS

Разрешен

- Menbutone

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

MENBUTIL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS, HORSES, SHEEP AND GOATS

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле  
овца  
коза  
говеда  
свиня  
кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение  
Интравенозно приложение  
Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### теле

- Meat and offal. 0 day

- 

##### овца

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

##### коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

#### Интравенозно приложение:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

##### свиня

- Meat and offal. 0 day

-

**кОН**

- Meat and offal. 0 day

•

**овца**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**коза**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Интрамамарно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QA05AX90

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

**Наличен в:**

Norway

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

aniMedica GmbH

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

3/06/2019

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

18-12367

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

26/04/2022

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### **Процедурен номер:**

FR/V/0200/001

---

### **Засегната държава членка:**



Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0200001-mr-rpe316-en.pdf