

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

Разрешен

- Menbutone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETBUTON 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:

коза

свиня

овца

говеда

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно 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:

-

коза

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- 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
- Milk. 0 day

•

овца

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

•

коза

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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

Описание на опаковката:

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

1/06/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

58075

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/06/2020

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0324/001

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
Хърватски 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
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
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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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-frv0324001-mr-rpe522-en.pdf