

Butasan Oraldoser 320 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde und Ponys

Autoriseret

- Phenylbutazone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Butasan Oraldoser 320 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde und Ponys

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest, ikke beregnet til konsum

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

320.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Hest, ikke beregnet til konsum

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- Milk. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

-

Hest, ikke beregnet til konsum

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

14/04/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

16727.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/10/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.