

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

Zugelassen

- Menbutone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb
Schaf
Ziege
Rind
Schwein
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

intramammäre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA05AX90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Zypern

Verfügbar in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

18/11/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00709V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0200/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland
Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei

Slowenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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