

# Menbutil 100 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Menbutone

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

Menbutil 100 mg/ml Injektionslösung

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

Schaf

Ziege

Rind

Schwein

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injectiōnslösung

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA05AX90

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

2/07/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401204.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/08/2014

---

**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 Rumaenien Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents