

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:

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:

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 Rumänien Slowakei

Slowenien Spanien Schweden

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

Dokumente

Combined File of all Documents