

# 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

Ganutil 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### 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:**

Schweden

---

**Verfügbar in:**

Schweden

---

**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:**

15/01/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

58074

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/01/2019

---

### **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  
Slowenien Spanien Schweden

---

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

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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