

# Alvebuton 100 mg/ml

Zugelassen

- Menbutone

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Alvebuton 100 mg/ml

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Pferd

Schaf

Ziege

Rind

### 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

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 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

- Milch. 0 Tag

•

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QA05AX90

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen 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:**

V.M.D.

---

**Zulassungsdatum:**

28/01/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402224.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/04/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0292/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Deutschland Irland Italien Luxemburg  
Niederlande Rumaenien Spanien

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/09/2025

[Herunterladen](#)

eu-puar-frv0292001-mr-rpe212-en.pdf