

# Phenylbutazon-Gel PH

Zugelassen

- Phenylbutazone

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Phenylbutazon-Gel PH

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Hund

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Gel zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- Milch. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QM01AA01

---

**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:**

(ID8) 60 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben mit 60 Milliliter

(ID7) 30 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben mit 30 Milliliter

(ID6) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche mit 250 Milliliter

(ID5) 125 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche mit 125 Milliliter

(ID4) 1500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche mit jeweils 250 Milliliter

(ID3) 750 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche mit jeweils 125 Milliliter

(ID2) 720 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben mit jeweils 60 Milliliter

(ID1) 360 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Applikationsspritze für Zubereitungen zum Eingeben mit jeweils 30 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

6/09/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400457.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/09/2009

---

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