

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AA01

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:

(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

Dokumente

Combined File of all Documents