

Butasan Oraldoser

Zugelassen

- Phenylbutazone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Butasan Oraldoser

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

320.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [rumänisch](#)

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.

•

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.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (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

Packungsbeschreibung:

(ID1) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Behältnis nicht spezifiziert mit 25 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:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Zulassungsdatum:

14/04/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

16727.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/10/2001

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

Dokumente

Combined File of all Documents