

File downloaded on 2026-06-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031421>

Vetbuton 100 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Menbutone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetbuton 100 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziege

Schwein

Schaf

Rind

Pferd

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:

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schaf

- 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

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:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

22/08/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V544782

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0324/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Niederlande Portugal Rumaenien Slowenien Spanien

Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0324001-mr-rpe522-en.pdf