

# VETBUTON 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS, HORSES, SHEEP AND GOATS

Zugelassen

- Menbutone

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

VETBUTON 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS, HORSES, SHEEP AND GOATS

### **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:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**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:**

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

9/09/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

3821 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/09/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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