

Menbutil, 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, άλογα πρόβατα και αίγες

Εγκεκριμένο

- Menbutone

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Menbutil, 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, άλογα πρόβατα και αίγες

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος
Πρόβατο
Αίγα
Βοοειδή
Χοίρος
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδομαστική οδός:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA05AX90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

aniMedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/11/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00709V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/01/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0200/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά
Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 8/10/2025

Λήψη

eu-puar-frv0200001-mr-rpe316-en.pdf