

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

Autorizado

- Menbutone

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Ovino

Caprino

Bovino

Porcino

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

-

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

**Vía intramamaria:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA05AX90

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Suecia

**Disponible en:**

Suecia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/01/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

58074

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/01/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0200/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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