

Phenylbutariem

Autorizado

- Phenylbutazone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Phenylbutariem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen. Eine Umwidmung des Arzneimittels gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen. Eine Umwidmung des Arzneimittels gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

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

QM01AA01

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

L-A-W Services GmbH Leipziger Arzneimittelwerk

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400153.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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