

# Menbuton WERFFT 100 mg/ml

## Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Menbutone

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Menbuton WERFFT 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caballos

Porcino

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## 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:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Ovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Ovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

### **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

### **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:**

Polonia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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:**

V.M.D.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/12/1992

---

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

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0809

---

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

4/12/1992

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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