

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

Autorizado

- Menbutone

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caprino

Porcino

Ovino

Bovino

Caballos

### **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:

- 

##### Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

##### Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Ovino

- 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
- Milk. 0 Día

•

### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

•

### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

---

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

QA05AX90

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Países Bajos

---

### **Disponible en:**

Países Bajos

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/08/2019

---

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

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

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 123496

---

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

29/06/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0324/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Croacia Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia España  
Suecia

---

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

eu-puar-frv0324001-mr-rpe522-en.pdf