

Vetbuton 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Menbutone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetbuton 100 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chèvre
Porc
Mouton
Bovins
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QA05AX90

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Belgique

Disponible en:Belgique

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/08/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V544782

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/08/2019

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0324/001

États membres concernés:

Belgique Croatie Pays-Bas Portugal Roumanie Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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