

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

Autorisé

- Menbutone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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:

Croatie

Disponible en:

Croatie

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:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/08/2019

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

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

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/19-01/468

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/08/2019

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

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

Fichier combinant tous les documents

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

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