

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031422>

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

Heimilað

- Menbutone

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Geit  
Svín  
Sauðkind  
Nautgripir  
Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar í bláæð

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

**Geit**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**QA05AX90

---

**Lögformleg staða:**Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**Gilt

---

**Heimilað í:**Króatía

---

**Fáanlegt í:**Króatía

---

**Lýsing umbúða:**Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

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

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/08/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

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

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

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

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

9/08/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0324/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Króatía Holland Portúgal Rúmenía Slóvenía Spánn Svíþjóð

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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