

Butasan Oraldoser 320 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde und Ponys

Autorizzato

- Phenylbutazone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Butasan Oraldoser 320 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde und Ponys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
320.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- latte. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/04/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

16727.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/10/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.