

# Menbuton VMD 100 mg/ml

## Roztwór do wstrzykiwań

Autorizzato

- Menbutone

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Menbuton VMD 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Cavallo  
Suino  
Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QA05AX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

V.M.D.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/12/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratoires Biove  
V.M.D.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0809

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/12/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

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