

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

Autorizzato

- Menbutone

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Caprino

Suino

Ovino

bovini

Cavallo

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:

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

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

-

Ovino

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 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:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/08/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0324/001

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Paesi Bassi Portogallo Romania Slovenia Spagna Svezia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

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