

# 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:**

Svezia

---

**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:**

1/06/2020

---

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

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

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

58075

---

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

1/06/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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