

# Alvebuton 100 mg/ml oldatos injekció lovak,szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére

Registruotas

- Menbutone

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Alvebuton 100 mg/ml oldatos injekció lovak,szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Kiaulė

Šuo

Žirgas

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti į veną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

##### **Galvijai**

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

##### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

#### **Leisti į veną:**

- 

##### **Galvijai**

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

##### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

### **Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

## **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QA05AX90

---

## **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

## **Registracijos statusas:**

Valid

---

## **Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

## **Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Vengrų

---

## **Papildoma informacija**

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

### **Registruotojas:**

V.M.D.

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

6/11/1997

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Sanochemia Pharmazeutika AG  
Laboratoires Biove

---

**Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

6/11/1997

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.