

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

Autorisert

- Menbutone

## Product identification

### **Legemidlets navn:**

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

Vetbuton 100 mg/ml raztopina za iniciranje govedo, prašiče, konje, ovce in koze

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i English

### **Dyrearter:**

geit

gris

sau

storfe

hest

### **Administrering:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i English  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

#### **Intravenøs bruk:**

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA05AX90

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

SI

---

**Available in:**

SI

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i English

---

## Additional information

---

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

10/07/2019

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

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

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

DC/V/0676/001

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

10/07/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0324/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE HR NL PT RO SI ES SE

---

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

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

#### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031426>