

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

Toegelaten

- Menbutone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Ganutil 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Schaap

Geit

Rund

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik
Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intramammair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA05AX90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

15/01/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

58074

Datum toelatingswijziging:

15/01/2019

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0200/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Nederland
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.