

ALVEBUTON 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Toegelaten

- Menbutone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ALVEBUTON 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren
Varken
Paard
Schaap
Geit
Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus 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

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 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

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Kalveren

- 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:

Duitsland

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:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

28/01/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoires Biove

V.M.D.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402224.00.00

Datum toelatingswijziging:

8/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0292/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Duitsland Ierland Italië Luxemburg Nederland

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

Documenten

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0292001-mr-rpe212-en.pdf