

Butasan Oraldoser 320 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde und Ponys

Toegelaten

- Phenylbutazone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Butasan Oraldoser 320 mg/ml Suspension zum Eingeben für Pferde und Ponys

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
320.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Niet te consumeren paarden

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

- Milk. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

-

Niet te consumeren paarden

- Meat and offal. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist ausgeschlossen.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AA01

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 Duits

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Handelsvergunningsdatum:

14/04/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

16727.00.00

Datum toelatingswijziging:

15/10/2001

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.