

# 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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kalveren

Schaap

Geit

Rund

Varken

Paard

### **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

---

### **Wachtijd 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:**

Polen

---

**Beschikbaar in:**

Polen

---

**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:**

15/12/2009

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

1929

---

### **Datum toelatingswijziging:**

15/12/2009

---

### **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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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

### Etikettering

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

### Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0200001-mr-rpe316-en.pdf