

Vetbuton 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken, paard, schaap en geit

Toegelaten

- Menbutone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vetbuton 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken, paard, schaap en geit

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Geit
Varken
Schaap
Rund
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

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Geit

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- 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

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:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

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:

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

Handelsvergunningsdatum:

3/08/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 123496

Datum toelatingswijziging:

29/06/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0324/001

Betrokken lidstaten:

België Kroatië Nederland Portugal Roemenië Slovenië Spanje Zweden

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 29/06/2022

[Downloaden](#)

eu-puar-frv0324001-mr-rpe522-en.pdf