

# BUTE INIETTABILE 200 mg/ml

## Soluzione iniettabile per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Autorizado

- Phenylbutazone

### Identificação do produto

**Nome do medicamento:**

BUTE INIETTABILE 200 mg/ml Soluzione iniettabile per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [English](#)

---

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intravenosa

---

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

- 

**Horse (non food-producing)**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AA01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Disponível em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Italian](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Acme S.r.l.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

1/04/1994

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

100143

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

4/10/2004

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098351>