

# MENBUTIL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS, HORSES, SHEEP AND GOATS

Godkänd

- Menbutone

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

MENBUTIL 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS, HORSES, SHEEP AND GOATS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Får

Get

Nöt

Svin

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

#### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

-

**Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

**Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

**Intramammär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA05AX90

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

**Godkännandestatus:**

Godkänd

**Godkänd i:**

Danmark

**Tillgänglig i:**

Danmark

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

aniMedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

19/11/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

61407

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/11/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0200/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland  
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna  
Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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