

Ganutil 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Menbutone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Ganutil 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

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:

15/01/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

58074

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/01/2019

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

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext