

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031425>

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

Godkänd

- Menbutone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Get
Svin
Får
Nöt
Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös 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:

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- 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
- Milk. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA05AX90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

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:

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

Godkännandedatum:

11/08/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

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

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

240112

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/08/2024

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0324/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Kroatien Nederländerna Portugal Rumänien Slovenien Spanien
Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

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-frv0324001-mr-rpe522-en.pdf