

Butomidor 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Разрешен

- Butorphanol tartrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Butomidor 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Подкожно приложение:

•

котка

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02AF01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

21/08/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/1461733 9/2017

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

AT/V/0005/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

at-puar-atv0005001-mr-buetoemidoer-en.pdf

at-puar-atv0005001-mr-buetoemidoer-en.pdf