

Butomidor 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- Butorphanol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Butomidor 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

котка

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in animals intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

Интравенозно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in animals intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

Подкожно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in animals intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

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:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

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:

19/12/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1236

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/12/2001

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.

Листовка

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