

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

Autorizovaný

- Butorphanol tartrate

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Butomidor 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen  
BUTOMIDOR 10mg/ml raztopina za injiciranje za konje, pse in mačke

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Pes  
Kůň  
Kočka

---

### Způsob podání:

Intramuskulární podání  
Intravenózní podání  
Subkutánní podání

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulární podání:**

- **Pes**

**Intravenózní podání:**

- **Pes**

- **Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

- **Kočka**

**Subkutánní podání:**

- **Pes**

- **Kočka**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN02AF01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovinsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

22/06/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Odpovědný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Registrační číslo:**

DC/V/0051/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

22/06/2011

---

**Referenční členský stát:**

Rakousko

---

**Číslo postupu:**

AT/V/0005/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Dánsko Finsko Francie Německo Řecko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Portugalsko Slovinsko Španelsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015139>