

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

Zugelassen

- Butorphanol tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Pferd
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

subkutane Anwendung:

•

Katze

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AF01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

1 x 10 ml Durchstechflasche aus Klarglas mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumbördelkappe

1 x 50 ml Durchstechflasche aus Klarglas mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumbördelkappe

10 x 10 ml Durchstechflasche aus Klarglas mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumbördelkappe

5 x 10 ml Durchstechflasche aus Klarglas mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumbördelkappe

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

21/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1461733 9/2017

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0005/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Island
Irland Lettland Litauen Niederlande Norwegen Portugal Slowenien Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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

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