

# 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  
Butomidor vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### 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:

Schweden

---

### Verfügbar in:

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

---

## 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:**

11/03/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

43847

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/03/2011

---

**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](http://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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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