

Butomidor, 10 mg/ml süstelahus hobustele, koertele ja kassidele

Autorisé

- Butorphanol tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Butomidor, 10 mg/ml süstelahus hobustele, koertele ja kassidele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/04/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1511

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/04/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.