

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

Autorisé

- Butorphanol tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien
Cheval
Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
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

- Lait. 0 hour

Voie sous-cutanée:

•

Chat

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

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

QN02AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

19/07/2017

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

59238

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/07/2017

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0005/001

États membres concernés:

Belgique Danemark Finlande France Allemagne Grèce Islande Irlande
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Portugal Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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.

Fichier combinant tous les documents

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

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

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