

# 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

Butomidor 10 mg/ml - oplossing voor injectie voor paarden, honden en katten

**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:**

Pays-Bas

---

### **Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## 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:**

24/11/2010

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 107026

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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