

# BUTOMIDOR, soluție injectabilă

Ovlašten

- Butorphanol tartrate

## Product identification

### Naziv VMP-a:

BUTOMIDOR, soluție injectabilă

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Intravenski

Intramuskularno

Supkutano

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
10.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intravenski:**

- **Horse**
- **Dog**
- **Cat**

**Intramuskularno:**

- **Dog**

**Supkutano:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QN02AF01

---

**Pravni status opskrbe:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

31/05/2006

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj autorizacije:**

230035

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/07/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028047>