

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

Heimilað

- Butorphanol tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Butomidor 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen
Butomidor, 10 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, šunims ir katėms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur
Hestur
Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

Til notkunar undir húð:

-

Köttur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02AF01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í enska franska íþalska lettneska litháíska Portuguese finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/10/1992/001-004

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/10/2015

Umsjónarland (RMS):

Austurríki

Ferilsnúmer:

Pátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ísland Írland
Lettland Litáen Holland Noregur Portúgal Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Butomidol 2023-09-07.pdf