

BUTOMIDOR, 10mg/ml, Injekční roztok

Heimilað

- Butorphanol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BUTOMIDOR, 10mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QN02AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/10/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/065/03-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/10/2003

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.