

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

Autorizzato

- Butorphanol tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Cavallo
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Uso sottocutaneo:

•

Gatto

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AF01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/02/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

10-7385

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/10/2015

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0005/001

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Islanda Irlanda
Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Portogallo Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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