

Butomidor 10 mg/ml

Autorizzato

Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

- Butorphanol tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Butomidor 10 mg/ml 14.58 mg/ml Oplossing voor injectie

Butomidor 10 mg/ml 14.58 mg/ml Solution injectable

Butomidor 10 mg/ml 14.58 mg/ml Injektionslösung

Sotsanza 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

1/09/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V399585

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/09/2011

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 etichetta /Foglio illustrativo

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