

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in [Swedish](#)

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:

11/03/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

43847

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/03/2011

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.

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

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