

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

Butomidor 10mg/ml solução injetável para cavalos, cães e gatos

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

23/02/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

316/01/11DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/09/2024

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

File combinato di tutti i documenti

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