

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

Autorizat

- Butorphanol tartrate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Câine

Cal

Pisică

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
14.58 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

**Administrare subcutanată:**

•

**Pisică**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN02AF01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză  
Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/10/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

IS/2/17/008/01

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/10/2017

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

AT/V/0005/001

---

**State membre interesate:**



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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

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