

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

Oprávněný

- Butorphanol tartrate

Product identification

Názov lieku:

Butomidor 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen
Butomidor, 10 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, šunims ir katēms

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Intravenózne použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Dog

Intravenózne použitie:

-

Dog

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Cat

Subkutánne použitie:

-

Dog

-

Cat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02AF01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Litva

Available in:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

9/12/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/10/1992/001-004

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/10/2015

Referenčný členský štát:

Rakúsko

Číslo postupu:

AT/V/0005/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Island Írsko Lotyšsko
Litva Holandsko Nórsko Portugalsko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Butomidor 2023-09-07.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015196>