

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Разрешен

- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

кон

- Milk. 0 day
 - Milk. 0 day
 - Milk. 0 day
 - Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QN02AF01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Налично само в [Датски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Дата на разрешение за търговия:

20/05/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

63626

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/05/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DK/V/0124/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.