

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registrováno

- Butorphanol tartrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

ButorVet 10 mg/ml solução injetável

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN02AF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

22/04/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1702/01/25RFVPT

Datum změny stavu registrace:

22/04/2025

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0492/001

Dotčený členský stát:

Belgie Dánsko Finsko Německo Řecko Irsko Itálie Nizozemsko Norsko
Portugalsko Španělsko Švédsko

Generic of:

600000064364

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.