

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Butorgesic vet 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund og katt

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Pes

Kůň

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Mléko. 0 day
 - Mléko. 0 day
 - Mléko. 0 day
 - Mléko. 0 day
 - Maso. 0 day
 - Maso. 0 day
 - Maso. 0 day
 - Maso. 0 day
-

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

QN02AF01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum registrace:

4/02/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

19-13174

Datum změny stavu registrace:

18/10/2021

Referenční členský stát:

Dánsko

Číslo procedury:

DK/V/0124/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Finsko Francie Maďarsko Itálie Norsko Švédsko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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