

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisiert

- Butorphanol tartrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

ButorVet 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

intravenöse Anwendung:

-

Hund

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AF01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

30/04/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

70544

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0492/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Irland Italien
Niederlande Norwegen Portugal Spanien Schweden

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000160997>