

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Milch. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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

QN02AF01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

17/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

840441

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2020

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0124/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Finnland Frankreich Ungarn Italien Norwegen Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/08/2025

Updated on: 11/11/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage