

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Údaraithe

- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate

Product identification

Ainm an chógais:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid infhéitheach

Úsáid ionmhatánach

Úsáid fho-chraicneach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid infhéitheach:

- **Cat**
- **Dog**
- **Horse**
 - 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

Úsáid ionmhatánach:

- **Dog**
- **Horse**
- **Cat**

Úsáid fho-chraicneach:

- **Dog**
 - **Horse**
 - **Cat**
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QN02AF01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Norway

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Danish](#)

Ar fáil ach amháin i [Danish](#)

Ar fáil ach amháin i [Danish](#)

Ar fáil ach amháin i [Danish](#)

Ar fáil ach amháin i [Danish](#)

Ar fáil ach amháin i [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

4/02/2021

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

An t-údarás atá freagrach:

Norwegian Medical Products Agency

Uimhir údaráithe:

19-13174

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

18/10/2021

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

DK/V/0124/001

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056846>