

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Butorphanol tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

ButorVet 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

70544

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/04/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0492/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Finnland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía Holland Noregur
Portúgal Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.