

# Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Köttur

Hundur

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Hestur

- Mjólk. 0 dagar
  - Mjólk. 0 dagar
  - Mjólk. 0 dagar
  - Mjólk. 0 dagar
  - Kjöt og innmatur. 0 dagar
  - Kjöt og innmatur. 0 dagar
  - Kjöt og innmatur. 0 dagar
  - Kjöt og innmatur. 0 dagar
- 

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

QN02AF01

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

10/12/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/7664913 2/2020

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

10/12/2020

---

**Umsjónarland (RMS):**

Danmörk

---

**Ferilsnúmer:**

DK/V/0124/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Finnland Frakkland Ungverjaland Ítalía Noregur Svíþjóð

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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