

Butorgestic 10 mg/ml solution for injection

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Butorgestic 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:

Svíþjóð

Fáanlegt í:

Svíþjóð

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:

19/01/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

60006

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/01/2021

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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