

# BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Butorphanol tartrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

ButorVet 10 mg/ml solution injectable

ButorVet 10 mg/ml oplossing voor injectie

ButorVet 10 mg/ml Injektionslösung

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
  - latte. 0 giorno
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02AF01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Belgio

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/08/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V664775

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/08/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0492/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Danimarca Finlandia Germania Grecia Irlanda Italia Paesi Bassi  
Norvegia Portogallo Spagna Svezia

---

**Generic of:**

600000064364

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.