

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

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

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

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/12/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/7664913 2/2020

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/12/2020

Stato membro di riferimento:

Danimarca

Numero di procedura:

DK/V/0124/001

Stati membri interessati:

Austria Finlandia Francia Ungheria Italia Norvegia Svezia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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