

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Butorgesic vet 10 mg/ml injektioneste, liuos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.58 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.58 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.58 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

14.58 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Pienas. 0 d.
- Pienas. 0 d.
- Pienas. 0 d.
- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02AF01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Finland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Rinkodaros leidimo data:

14/01/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Atsakinga institucija:

Finnish Medicines Agency

Registracijos numeris:

37613

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/01/2021

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

DK/V/0124/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.