

# 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

---

### **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:**

Denmark

---

**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:**

20/05/2021

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Atsakinga institucija:**

Danish Medicines Agency

---

**Registracijos numeris:**

63626

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

20/05/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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