

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Geautoriseerd

- Butorphanol tartrate
- Butorphanol tartrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection
BUTORGESIC 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat
Hond
Paard

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in English

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

• **Kat**

• **Hond**

• **Paard**

- Milk. 0 day

- Milk. 0 day

- Milk. 0 day

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

• **Hond**

• **Paard**

• **Kat**

Subcutaan gebruik:

• **Hond**

• **Paard**

• **Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN02AF01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Available in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

10/12/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Toelatingsnummer:

FR/V/7664913 2/2020

Wijzigingsdatum status toelating:

10/12/2020

Rapporterende lidstaat:

Denemarken

Procedurenummer:

DK/V/0124/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Finland Frankrijk Hongarije Italië Noorwegen Zweden

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056795>