

# Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kat

Hond

Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **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
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02AF01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Zweden

---

**Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

19/01/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

60006

---

**Datum toelatingswijziging:**

19/01/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Denemarken

---

**Procedurenummer:**

DK/V/0124/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Finland Frankrijk Hongarije Italië Noorwegen Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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