

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:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

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

Handelsvergunningsdatum:

20/05/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

63626

Datum toelatingswijziging:

20/05/2021

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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