

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Butorgesic Vet 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
14.58 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
14.58 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
14.58 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
14.58 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Melk. 0 dag
- Melk. 0 dag
- Melk. 0 dag
- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AF01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Tilgjengelig i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/01/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

60006

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/01/2021

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0124/001

Gjeldende medlemsstater:

AT FI FR HU IT NO SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.