

# Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie dożylne

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie dożylne:**

- 

**Horse**

- 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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN02AF01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Finland

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

14/01/2021

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

37613

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

14/01/2021

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

DK/V/0124/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.