

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa
Via intramuscular
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
14.58 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
14.58 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
14.58 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
14.58 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intravenosa:**

-

Horse

- Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Milk. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

Disponibilidade:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

14/01/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

37613

Data da alteração do estado de autorização:

14/01/2021

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0124/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Finlândia França Hungria Itália Noruega Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.