

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Butorphanol tartrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BUTORVET 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

ButorVet 10 mg/ml oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02AF01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

8/05/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 132448

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/03/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0492/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Danmark Finland Tyskland Grekland Irland Italien Nederländerna
Norge Portugal Spanien Sverige

Generic of:

600000064364

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.