

# Butorgesic Vet 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Butorgesic Vet 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Katt

Hund

Häst

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intravenös användning:**

- 

#### **Häst**

- Milk. 0 dygn
  - Milk. 0 dygn
  - Milk. 0 dygn
  - Milk. 0 dygn
  - Meat and offal. 0 dygn
  - Meat and offal. 0 dygn
  - Meat and offal. 0 dygn
  - Meat and offal. 0 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN02AF01

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Sverige

---

**Tillgänglig i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Godkännandedatum:**

19/01/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

60006

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/01/2021

---

**Referensmedlemsstat:**

Danmark

---

**Procedurnummer:**

DK/V/0124/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Finland Frankrike Ungern Italien Norge Sverige

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

svenska (PDF)

Publicerad på: 30/05/2022

Ladda ner

**Bipacksedel**