

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Butorgesic 10 mg/ml solution for injection

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:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

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:

20/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

63626

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/05/2021

Referensmedlemsstat:

Danmark

Procedurnummer:

DK/V/0124/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Finland Frankrike Ungern Italien Norge Sverige

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

Dokumenter

Produktresumé

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