

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.