

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Разрешен

- Butorphanol

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Nalgosed, 10mg/ml, Injekční roztok

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

котка

куче

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:**

- котка
- куче

Интравенозно приложение:

- кон
 - Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day

- котка
- куче

Подкожно приложение:

- котка
 - куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02AF01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

14/07/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

96/056/16-C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

14/07/2016

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

CZ/V/0142/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

eu-puar-czv0142001-mr-nalgosed-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054521>