

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Butorphanol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AF01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

31/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

74783/04-08-2021/K-0232301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/08/2021

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0142/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Estland Griechenland Ungarn Lettland Litauen Polen Rumaenien
Slowakei

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