

Alvegesic vet. 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Butorphanol tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Alvegesic vet. 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

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:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

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:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

23/05/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3493749 9/2011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/05/2016

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0003/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Finnland Frankreich
Deutschland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen Niederlande
Norwegen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

at-puar-atv0003001-mr-aelvegesic-en.pdf

at-puar-atv0003001-mr-aelvegesic-en.pdf