

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Autorisiert

- Butorphanol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Nalgosed, 10mg/ml, Injekční roztok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

- Katze
- Hund

intravenöse Anwendung:

- Pferd
 - Milk. 0 day
 - Fleisch und Innereien. 0 day

- Katze
- Hund

subkutane Anwendung:

- Katze
 - Hund
-

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

QN02AF01

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

14/07/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/056/16-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/07/2016

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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

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