

# 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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Island

---

**Verfügbar in:**

Island

---

**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:**

13/10/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

IS/2/09/008/01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/11/2014

---

**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](http://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.

Packungsbeilage

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

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