

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

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
14.58 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02AF01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

28/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

10-8110

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/06/2011

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0003/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Finlandia Francia Alemania
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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