

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Butorphanol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection
NALGOSED 10 mg/ml инъекционен разтвор

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos
Perros
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Gatos

-

Perros

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Gatos

-

Perros

Vía subcutánea:

-

Gatos

-

Perros

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

QN02AF01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

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:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2817

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/05/2021

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0142/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Estonia Grecia Hungría Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054499>