

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Butorphanol

Product identification

Nombre del medicamento:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection
NALGOSED 10 mg/ml injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos
Perros
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:**

- **Gatos**
- **Perros**

Vía intravenosa:

- **Caballos**
 - Milk. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
- **Gatos**
- **Perros**

Vía subcutánea:

- **Gatos**
 - **Perros**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN02AF01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

17/10/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/035/MR/19-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/10/2019

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054505>