

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Butorphanol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

NALGOSED 10 mg/ml injekčný roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Chien

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/10/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/035/MR/19-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/10/2019

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0142/001

États membres concernés:

Bulgarie Estonie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie
Slovaquie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.