

Butorphanol Werfft 10 mg/ml injekčný roztok

Heimilað

- Butorphanol tartrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Butorphanol Werfft 10 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Hestur

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/04/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/010/06-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/04/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.