

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Viðurkennt

- Butorphanol

Product identification

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Köttur
Hundur
Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:**

- Köttur
- Hundur

Til notkunar í bláæð:

- Hestur
 - Mjólk. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Köttur
- Hundur

Til notkunar undir húð:

- Köttur
 - Hundur
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QN02AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaría

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

11/06/2018

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2817

Dagsetning leyfisbreytingar:

20/05/2021

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Númer verkferlis:

CZ/V/0142/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Eistland Grikkland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland Rúmenía
Slóvakía

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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

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