

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Butorphanol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur
Hestur

Leið stjórnslu:

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

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02AF01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/04/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/MRP/18/0021

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/04/2018

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0142/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Eistland Grikkland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland Rúmenía
Slóvakía

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

eu-puar-czv0142001-mr-nalgosed-en.pdf