

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Butorphanol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso endovenoso:**

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AF01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/10/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/035/MR/19-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/10/2019

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0142/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Estonia Grecia Ungheria Lettonia Lituania Polonia Romania
Slovacchia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.