

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Butorphanol

Product identification

Legemidlets navn:

Nalgosed, 10mg/ml, Solution for injection
NALGOSED 10 mg/ml soluție injectabilă

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

katt
hund
hest

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- katt
- hund

Intravenøs bruk:

- hest
 - Melk. 0 dag
 - Slakt. 0 dag

- katt
- hund

Subkutan bruk:

- katt
 - hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AF01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

RO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

26/03/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

220040

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

11/03/2022

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0142/001

Gjeldende medlemsstater:

BG EE EL HU LV LT PL RO SI

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054504>