

# Alvegesic injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Dopuszczony

- Butorphanol tartrate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Alvegesic injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN02AF01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

V.M.D.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/03/2008

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

V.M.D.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Danish Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

38270

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

5/03/2008

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.