

Alvegesic vet. 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Alvegesic vet. 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Alvegesic vet 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund og katt

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

14.58 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/06/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

V.M.D.

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

10-8110

Data da alteração do estado de autorização:

28/06/2011

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0003/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa Estónia Finlândia França Alemanha
Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.