

# 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

### **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:**

França

---

### **Disponibilidade:**

França

---

### **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:**

23/05/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

V.M.D.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/3493749 9/2011

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/05/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

at-puar-atv0003001-mr-aelvegesic-en.pdf

at-puar-atv0003001-mr-aelvegesic-en.pdf