

# Torphadine 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Registrováno

- Butorphanol tartrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Torphadine 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

Kočka

Kůň

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intravenózní podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QN02AF01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Datum registrace:**

4/03/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

V7007150.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

4/03/2022

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0316/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Norsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#)

[Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#) [Švédsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.