

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

Zugelassen

- Butorphanol tartrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AF01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Zulassungsdatum:

2/09/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 117959

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0316/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.