

# Morphasol 4 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Zugelassen

- Butorphanol tartrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Morphasol 4 mg/ml solution for injection for dogs and cats

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

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

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**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:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**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:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/07/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

26915

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/07/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0232/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland  
Griechenland Ungarn Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande  
Norwegen Polen Portugal Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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