

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

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Torphadine 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses
Torphadine vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn fyrir hunda, ketti og hesta.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
14.58 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02AF01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/09/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/16/010/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/09/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0316/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.