

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

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
5.83 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

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:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V351994

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/11/2009

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0232/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania Grecia
Hungría Islandia Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega
Polonia Portugal España Suecia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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