

# 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:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible 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:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**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:**

26/08/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1982

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/08/2010

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

Etiquetado

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