

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

Volitatud

- Butorphanol tartrate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

TORPHADINE 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS, CHATS ET CHEVAUX

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune

koer

kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

-

hobune

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

-

koer

-

kass**Intravenoosne:**

-

hobune

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

-

koer

-

kass**Subkutaanne:**

-

hobune

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

-

koer

-

kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QN02AF01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

6/09/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/5608084 5/2016

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

28/09/2021

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0316/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034845>