

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

Autorisé

- Butorphanol tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AF01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Disponible en:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/07/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

33653

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/07/2017

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0316/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.