

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

Autorizzato

- Butorphanol tartrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
14.58 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02AF01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/09/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

56565

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/09/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0316/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.