

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

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

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. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

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:

Francia

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:

6/09/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5608084 5/2016

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/09/2021

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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