

Morphasol vet 4 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

Autorisert

- Butorphanol tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Morphasol vet 4 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.83 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AF01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/03/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

08-6331

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/09/2014

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0232/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT LU NL NO PL PT ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 30/10/2025

Nedlasting

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet