

Torphasol 10 mg/ml solution for injection for horses

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Torphasol 10 mg/ml solution for injection for horses

TORPHASOL 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

14.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intravenosa:**

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

16/06/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7866037 9/2010

Data da alteração do estado de autorização:

9/06/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0246/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Hungria
Islândia Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia
Portugal Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.