

Torbudine Vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Butorphanol tartrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Torbudine Vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

14.58 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Subkutan användning:

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02AF01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Godkännandedatum:

29/09/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

53391

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/09/2016

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0316/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext