

Dolorex 10 mg/ml Solution for Injection for horse, dog and cat

Autorisiert

- Butorphanol tartrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Dolorex 10 mg/ml Solution for Injection for horse, dog and cat

Dolorex vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Pferd

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

14.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

intravenöse Anwendung:

-

Hund

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AF01

Abgaberegeling:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Schweden

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Swedish](#)

Verfügbar nur in [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/10/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

24777

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2007

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0354/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Griechenland
Ungarn Irland Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal Slowakei
Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0194001-dolorex-10-mgml-solution-for-injection-for-horse-d-en.pdf