

# DOLOREX

Zugelassen

- Butorphanol tartrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

DOLOREX

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Katze

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

14.57 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Hund**

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Hund**

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

- 

**Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion**

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

- 

**Katze**

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

---

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

QN02AF01

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

---

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

22/03/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/03/1993

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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