

DOLOREX

Autorizzato

- Butorphanol tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DOLOREX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

14.57 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Cane

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Uso endovenoso:

-

Cane

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Gatto

- non specificato. 0 giorno

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AF01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE 50 ml

FLACONE 10 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/03/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/03/1993

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti