

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

Autorizado

- Butorphanol tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Dolorex 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

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](#)

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

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 intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
14.60 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 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AF01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
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:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/07/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

40228

Data da alteração do estado de autorização:

2/07/2007

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0354/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria Irlanda
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Eslováquia 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.

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