

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

Neautorizat

- Butorphanol tartrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Câine

Cal

Pisică

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

14.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN02AF01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/07/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10996/185/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/05/2025

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0354/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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