

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Разрешен

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Domosedan vet. 7,6 mg/ml Munhålegel

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Сублингвално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Гел за устна лигавица

Карентен срок по начин на приложение:

Сублингвално приложение:

•

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05CM90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Orion Corporation

Дата на разрешение за търговия:

12/06/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Orion Corporation

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

26310

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/06/2009

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0218/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.