

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Разрешен

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle
MEDESEDAN 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

-

кон

- Meat and offal. 2 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

-

кон

- Meat and offal. 2 day

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:

France

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Дата на разрешение за търговия:

21/05/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6180307 3/2007

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/05/2012

Референтна държава членка:

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 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

Кратка характеристика на продукта

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

Package Leaflet and Labelling

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