

# Domosedan 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Разрешен

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Domosedan 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

### 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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Orion Corporation

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/11/1989

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Orion Corporation

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/11/1989

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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