

HIPNOTON 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE

Неразрешен

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPNOTON 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

- Milk. 12 hour

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

-

кон

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 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:

Revoked

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

10/11/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2403 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/12/2015

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:FR/V/0229/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

eu-puar-frv0229001-mr-rpe_20-en.pdf