

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle

Autorizovaný

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Název léčivého přípravku:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle
Detonervin Vet. 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot
Kůň

Způsob podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****. Skot**

- Milk. 12 hour

- Maso. 2 day

. Kůň

- Maso. 2 day

Intravenózní podání:**. Skot**

- Milk. 12 hour

- Maso. 2 day

. Kůň

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05CM90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

13/05/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

46443

Datum změny stavu registrace:

13/05/2011

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0147/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lucembursko Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036981>