

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 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS Y BOVINO

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:

Španelsko

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:

7/02/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2252 ESP

Datum změny stavu registrace:

7/03/2019

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.

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036959>