

# DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Registrováno

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kůň

---

**Cesta podání:**

Sublingvální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Orální gel

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Sublingvální podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovinsko

---

**Dostupné v:**

Slovinsko

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Orion Corporation

---

**Datum registrace:**

7/04/2009

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Orion Corporation

---

**Příslušný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Registrační číslo:**

DC/V/0094/002

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/04/2009

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0218/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

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

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

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

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

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

Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Combined File of all Documents

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