

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

Autoriseret

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Lægemidlets navn:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle
Detonervin vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn fyrir hesta og nautgripi

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg
Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:****• Kvæg**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• Hest

- Meat and offal. 2 day

Intravenøs anvendelse:**• Kvæg**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• Hest

- Meat and offal. 2 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05CM90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

17/03/2011

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Icelandic Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

IS/2/11/009/01

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/03/2016

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0147/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036984>