

Domosedan Vet. 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE
- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Domosedan Vet. 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Domosedan Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

-

Hest

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

-

Hest

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05CM90

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

5 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

20 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Orion Corporation

Dato for markedsføringstilladelse:

31/12/1985

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

11305

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/12/1985

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055768>