

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

Autorisiert

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Milk. 12 hour
- Fleisch und Innereien. 2 day

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 2 day

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Milk. 12 hour
- Fleisch und Innereien. 2 day

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 2 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

21/01/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10816/010/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/01/2011

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0147/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Griechenland Ungarn Island Irland Italien Luxemburg Polen Portugal
Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036956>