

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Zugelassen

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

sublinguale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zur Anwendung in der Mundhöhle

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

sublinguale Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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

QN05CM90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

4/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

122/01/08DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0218/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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