

# 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:**

Schweden

---

**Verfügbar in:**

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in schwedisch

---

## 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:**

12/06/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Orion Corporation

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

26310

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/06/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

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

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.

Etikettierung

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