

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Autorisiert

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Detogesic 10 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der 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:

intravenöse Anwendung:**• Pferd**

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

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

QN05CM90

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Available in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

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:

Vetcare Oy

Marketing authorisation date:

21/12/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.U.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10466

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Finnland

Verfahrensnummer:

FI/V/0112/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien 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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023199>