

Cepesedan RP 10 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Pferde und Rinder

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Cepesedan RP 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 12 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 12 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN05CM90

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

22/03/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400798.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/05/2010

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0117/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich

Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen

Portugal Slowakei 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

Combined File of all Documents

2400798-paren-20070604.pdf