

Domidine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Zugelassen

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Domidine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

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

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

•

Pferd

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

intravenöse Anwendung:

•

Rind

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

•

Pferd

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

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

QN05CM90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

13/11/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

MR/V/0092/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/11/2006

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Frankreich Ungarn
Irland Italien Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal 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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

2400880-paren-20070123.pdf