

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

Zugelassen

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Cepesedan RP 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**

- 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 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:**

Schweden

---

**Verfügbar in:**

Schweden

---

**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:**

31/08/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

24785

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/08/2007

---

**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](http://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.

Packungsbeilage

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.

2400798-paren-20070604.pdf