

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

Εγκεκριμένο

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 12 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 12 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN05CM90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Orion Corporation

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/03/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Orion Corporation

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

0505

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

26/03/1998

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.