

DETOSEDAN 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE

Εξουσιοδοτημένο

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY
USE

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

DETOSEDAN 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE
DETOSEDAN 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:**Ενδομυϊκή χρήση:****• Βοοειδή**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 12 Ώρα

• Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 12 Ώρα

Ενδοφλέβια χρήση:**• Βοοειδή**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 12 Ώρα

• Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 12 Ώρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QN05CM90

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε French

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

16/11/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός άδειας:

401520.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

2/11/2016

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0227/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028845>