

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

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 12 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 12 Hora(s)

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 12 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 12 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Disponible en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/05/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1752

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/05/2007

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0117/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Hungría  
Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal  
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2400798-paren-20070604.pdf