

# Presedine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 2 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 12 Hora(s)

**Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 2 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 12 Hora(s)

---

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

QN05CM90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

27/06/2023

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

### **Número de autorización:**

V/DCP/23/0017

---

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

27/06/2023

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

NL/V/0385/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria [Bélgica](#) [Bulgaria](#) [Croacia](#) [Chipre](#) [República Checa](#) [Dinamarca](#) [Estonia](#)

Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

---

**Generic of:**

600000066141

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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