

DOMIDINE 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS Y BOVINO

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOMIDINE 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS Y BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

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:**

-

Bovino

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

-

Caballos

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

Vía intravenosa:

-

Bovino

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

-

Caballos

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

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1724 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2007

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0115/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Francia Hungría Irlanda Italia
Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia
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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 13/03/2026

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

2400880-paren-20070123.pdf