

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía sublingual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
7.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gel bucal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía sublingual:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 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:Lituania

Disponible en:Lituania

Descripción del formato: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](#)

Titular de la autorización de comercialización:Orion Corporation

Fecha de autorización de comercialización:

19/03/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/09/1843/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/07/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0218/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
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

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.