

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Nombre del medicamento:

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses
EQUIDOR 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:**• Caballos**

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN05CM90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Available in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vetcare Oy

Marketing authorisation date:

15/02/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00731

Fecha del cambio de estado de la autorización:

8/05/2013

Estado miembro de referencia:

Finlandia

Número de procedimiento:

FI/V/0112/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023191>