

# 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:

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**

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

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 2 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

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

- 

**Caballos**

- 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:**

Suecia

---

**Disponible en:**

Suecia

---

**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:**

31/08/2007

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

24785

---

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

31/08/2007

---

**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

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.