

Cepesedan

No autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cepesedan

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

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 intravenosa:

-

Caballos

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

-

Bovino

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

Vía intramuscular:

-

Caballos

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

-

Bovino

- Milk. 2 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:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

16/06/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Thymoorgan Pharmazie GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Haupt Pharma Wuelfing GmbH

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400859.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/05/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet