

# Domosedan 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Domosedan 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Orion Corporation

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

20/04/2001

---

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

Orion Corporation

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

20/04/2001

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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