

# DETOSEDAN 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

DETOSEDAN 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE  
DETOSEDAN SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino  
Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
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

- Milk. 12 Hora(s)

**Vía intravenosa:****• Bovino**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 12 Hora(s)

**• Caballos**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 12 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#)  
[Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Francés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/10/2011

---

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

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/9218352 0/2011

---

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

26/09/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0227/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Alemania Hungría Italia Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028867>