

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

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

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:

•

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 12 Hora(s)

Vía intravenosa:

•

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 12 Hora(s)

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:

Dinamarca

Descripción del formato:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/06/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

67702

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/06/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0385/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia

Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia 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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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