

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Volitatud

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 2 day
- piim. 12 hour

•

hobune

- liha ja söödavad koed. 2 day
- piim. 12 hour

Intravenoosne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 2 day
- piim. 12 hour

•

hobune

- liha ja söödavad koed. 2 day
- piim. 12 hour

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN05CM90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Poola

Saadaval:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Müügiloa kuupäev:

11/05/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Müügiloa number:

1752

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/05/2007

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0117/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Soome Prantsusmaa Ungari Iirimaa Itaalia Läti
Leedu Holland Norra Poola Portugal Slovakkia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2400798-paren-20070604.pdf