

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
MEDESEDAN 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS

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:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 2 day

- piim. 12 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 2 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 2 day

- piim. 12 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 2 day

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

QN05CM90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Saadaval:

Prantsusmaa

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:

21/05/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/6180307 3/2007

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/05/2012

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse 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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Package Leaflet and Labelling

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