

# SEDOMIDINE 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS

Autorisé

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

SEDOMIDINE 10 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 12 hour
- Viande et abats. 2 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 2 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 12 hour
- Viande et abats. 2 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 2 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Le Vet. B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/10/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0522778 1/2010

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/02/2016

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0147/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Grèce Hongrie  
Islande Irlande Italie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 24/06/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage