

Detonervin 10 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Detonervin 10 mg/ml Solution injectable

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:

Luxembourg

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:

11/10/2010

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V/333/11/01/1039

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/10/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/06/2022

Updated on: 23/06/2022

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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