

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

Autorisé

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

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:

•

Cheval

- Viande et abats. 2 day

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 12 hour

Voie intraveineuse:

•

Cheval

- Viande et abats. 2 day

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 12 hour

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

QN05CM90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

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:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/07/2023

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00915V

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/07/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0385/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000066141

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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