

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

Autorisé

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 12 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 12 hour

•

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:

Norvège

Disponible en:

Norvège

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/05/2007

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

06-4551

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/03/2010

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0117/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Hongrie Irlande
Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège 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

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

Notice

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

2400798-paren-20070604.pdf