

# 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  
Cepesedan vet 10mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest og storfe

### 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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.