

Domidine 10 mg/ml Solution for Injection for Horses and Cattle

Autorisé

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Domidine 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

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

•

Cheval

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

Voie intraveineuse:

•

Bovins

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

•

Cheval

- Lait. 12 hour
- 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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/12/2006

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 16849/4008

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0115/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark France Hongrie Irlande Italie

Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Slovénie
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.

2400880-paren-20070123.pdf