

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle

Felhatalmazott

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Készítmény neve:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle
SEDOMIDINE SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX ET BOVINS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha
ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• ló

- Meat and offal. 2 day

Intravénás alkalmazás:**• szarvasmarha**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• ló

- Meat and offal. 2 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN05CM90

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

19/10/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Produlab Pharma B.V.

Felelős hatóság:

National Veterinary Medicines Agency

Engedély száma:

FR/V/0522778 1/2010

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/02/2016

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

NL/V/0147/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036982>