

Detosedan 10 mg/ml oldatos injekció lovak és szarvasmarhák számára A.U.V.

Felhatalmazott

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Készítmény neve:

DETOSEDAN 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE
Detosedan 10 mg/ml oldatos injekció lovak és szarvasmarhák számára A.U.V.

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**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

• ló

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

Intravénás alkalmazás:**• szarvasmarha**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

• ló

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 12 hour

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](#)

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

20/10/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

3017/X/11 MgSzH ÁTI

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/10/2011

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

FR/V/0227/001

Érintett tagállamok:

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

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

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

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

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028846>