

Presedine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Heimilað

- Dexmedetomidine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Presedine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Presedine 10 mg/mL, otopina za injekciju, za konje i goveda

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 12 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 12 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/07/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/23-01/475

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0385/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía

Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000066141

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.