

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

Autorizzato

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Denominazione del medicinale:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle
Detonervin 10 mg/ml injekció lovak és szarvasmarhák részére A.U.V.

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- latte. 12 ora
- carne e visceri. 2 giorno

• Cavallo

- carne e visceri. 2 giorno

Uso endovenoso:**• bovini**

- latte. 12 ora
- carne e visceri. 2 giorno

• Cavallo

- carne e visceri. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CM90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

20/07/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

European Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

2963/X/2011 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/07/2011

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0147/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lussemburgo Polonia Portogallo Slovacchia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036955>