

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

Autorizzato

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. 12 ora

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- latte. 12 ora

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

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

QN05CM90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**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.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/01/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10816/010/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/01/2011

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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