

# 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

Detonervin 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### 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:**

Polonia

---

**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:**

19/01/2011

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

### **Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numero di autorizzazione:**

2050

---

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

19/01/2011

---

### **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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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