

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Autorizzato

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cepesedan RP 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

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 12 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 12 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 12 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 12 ora

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:

Slovacchia

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/04/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/021/MR/07-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/04/2007

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0117/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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