

# DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Autorizzato

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Domosedan gel 6,4 mg/ml Żel do stosowania w jamie ustnej

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

### **Via di somministrazione:**

Uso sublinguale

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

7.60 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### **Forma farmaceutica:**

Gel per mucosa orale

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

**Uso sublinguale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 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:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Orion Corporation

---

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

10/07/2009

---

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

Orion Corporation

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1907

---

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

10/07/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0218/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia 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.

File combinato etichetta /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.