

Domidine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Autorizzato

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Domidine 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

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

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Cavallo

- latte. 12 ora
- 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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/11/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51665

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/06/2025

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0115/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Francia Ungheria Irlanda Italia
Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo 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

Documenti

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.

2400880-paren-20070123.pdf