

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

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:

23/03/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

23953

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/03/2007

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.

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.

2400880-paren-20070123.pdf