

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**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:

31/08/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

24785

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/08/2007

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

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 etichetta /Foglio illustrativo

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.

2400798-paren-20070604.pdf