

HIPNOTON 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE

Neregistruotas

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

HIPNOTON 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 12 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 12 valandos

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 12 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 12 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN05CM90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Revoked

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetpharma Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

10/11/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2403 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/12/2015

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0229/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

eu-puar-frv0229001-mr-rpe_20-en.pdf