

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle

Pilnvarots

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Zāļu nosaukums:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle
DETONERVIN 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS Y BOVINO

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops
Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai
intravenozai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskulārai lietošanai:**

• **Liellops**

- Milk. 12 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

• **Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

intravenozai lietošanai:

• **Liellops**

- Milk. 12 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

• **Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:
QN05CM90

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

7/02/2011

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Produlab Pharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2252 ESP

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

7/03/2019

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

NL/V/0147/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Čehija

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036959>