

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

Geautoriseerd

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle
Detonervin Vet. 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• Paard

- Meat and offal. 2 day

Intraveneus gebruik:**• Rund**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• Paard

- Meat and offal. 2 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

13/05/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

46443

Wijzigingsdatum status toelating:

13/05/2011

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0147/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Luxemburg Polen Portugal Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036981>