

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 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS Y BOVINO

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:

Spanje

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:

7/02/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

2252 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

7/03/2019

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000036959>