

# Domidine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Toegelaten

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Domidine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

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

•

**Paard**

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

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

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

•

**Paard**

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN05CM90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/02/2007

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

1724 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/02/2007

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0115/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Frankrijk Hongarije Ierland Italië  
Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

2400880-paren-20070123.pdf