

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Geautoriseerd

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses
Equisedan 10 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

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:

Intraveneus gebruik:**• Paard**

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

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:Letland

Package description: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:Vetcare Oy

Marketing authorisation date:3/10/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/MRP/13/0033

Wijzigingsdatum status toelating:

3/10/2013

Rapporterende lidstaat:

Finland

Procedurenummer:

FI/V/0112/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië 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/600000023215>