

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Toegelaten

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cepesedan RP 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

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

•

Paard

- Meat and offal. 2 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

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

•

Paard

- 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:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Handelsvergunningsdatum:

12/07/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

40351

Datum toelatingswijziging:

12/07/2007

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0117/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

2400798-paren-20070604.pdf