

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

Autorisert

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

hest

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Melk. 12 time
- Slakt. 2 dag

•

**hest**

- Melk. 12 time
- Slakt. 2 dag

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Melk. 12 time
- Slakt. 2 dag

•

**hest**

- Melk. 12 time
- Slakt. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Tilgjengelig i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/02/2007

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

1724 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/02/2007

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0115/001

---

## Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FR HU Irland IT LT LU NL PL PT SI SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2400880-paren-20070123.pdf