

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Autorisert

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Sublingval bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
7.60 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Munngel

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Sublingval bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/02/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10664/001/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/02/2009

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0218/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT LU NL NO
PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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