

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:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/03/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/09/1843/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/07/2025

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

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