

Cepesedan vet 10mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest og storfe

Autorisert

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cepesedan vet 10mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest og storfe

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

- Slakt. 2 dag

- Melk. 12 time

-

hest

- Slakt. 2 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 2 dag

- Melk. 12 time

-

hest

- 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:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/05/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

06-4551

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/03/2010

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0117/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI FR HU Irland IT LV LT NL NO PL PT SI ES SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

2400798-paren-20070604.pdf