

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

Autorisert

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Domosedan 10 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden en runderen

Domosedan 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

- 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:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/08/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 2973

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/06/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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