

Domitor 1 mg/1 ml, roztwór do wstrzykiwań dla psów i kotów

Dopuszczony

- Medetomidine hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Domitor 1 mg/1 ml, roztwór do wstrzykiwań dla psów i kotów

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cat

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

-

Dog

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Podanie domięśniowe:

-

Cat

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

-

Dog

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Podanie dożylnie:

-

Cat

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

-

Dog

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN05CM90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Butelka ze szkła typu I zawierająca 10 ml produktu, zamknięta gumową zatyczką.
Butelki pakowane są pojedynczo w pudełka tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Orion Corporation

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/02/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Orion Corporation

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0118

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/02/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057349>