

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Nome do medicamento:

Detonervin 10 mg/ml, solution for injection for horses and cattle

Detonervin vet. 10 mg/ml stungulyf, lausn fyrir hesta og nautgripi

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Cattle**

- Milk. 12 hora
- Meat and offal. 2 dia

• **Horse**

- Meat and offal. 2 dia

Via intravenosa:

• **Cattle**

- Milk. 12 hora
- Meat and offal. 2 dia

• **Horse**

- Meat and offal. 2 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN05CM90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

17/03/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

IS/2/11/009/01

Data de alteração do estado de autorização:

16/03/2016

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0147/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Polónia Portugal Eslováquia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036984>