

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml

oromucosal gel

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificação do produto

Nome do medicamento:

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel
Domosedan Vet. 7,6 mg/ml mundhulegel

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via sublingual

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
7.60 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gel bucal

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via sublingual:**

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponível em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English Italian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Orion Corporation

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

5/12/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Orion Corporation

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

42440

Data de alteração do estado de autorização:

5/12/2008

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0218/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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/600000050444>