

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Nome do medicamento:

Detogesic 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Detogesic 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Detogesic 10 mg/ml Solution injectable

Detogesic 10 mg/ml Injektionslösung

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

Via de administração:

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 intravenosa:****. Horse**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 12 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN05CM90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

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:

Vetcare Oy

Marketing authorisation date:

23/03/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

23/03/2016

Estado-Membro de referência:

Finlândia

Número de procedimento:

FI/V/0112/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
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.

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023208>