

# Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Autorizado

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 12 hora

•

**Horse**

- Meat and offal. 2 dia

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 12 hora

•

**Horse**

- Meat and offal. 2 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Disponibilidade:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/05/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

06-4551

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/03/2010

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0117/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Hungria  
Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal  
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2400798-paren-20070604.pdf