

Presedine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Presedine 10 mg/ml solution for injection for horses and cattle

Presedine 10 mg/ml, solution injectable pour chevaux et bovins

Presedine 10 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden en runderen

Presedine 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

-

Horse

- Meat and offal. 2 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 12 hora

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 2 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 12 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

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 francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/08/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V661660

Data da alteração do estado de autorização:

4/08/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0385/001

Estados-Membros envolvidos:

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

Generic of:

600000066141

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.

Folheto informativo

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

Rotulagem

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