

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

Autorizat

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrazione intramusculară:****• Bovine**

- Milk. 12 hour
- Carne și organe. 2 zi

• Cal

- Carne și organe. 2 zi

Administrazione intravenoasă:**• Bovine**

- Milk. 12 hour
- Carne și organe. 2 zi

• Cal

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CM90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

26/03/2011

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Produlab Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numărul autorizației:

96/009/11-C

Data modificării statusului autorizației:

26/03/2011

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0147/001

State membre interesate:

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036980>