

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

Autorizat

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

Cal

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Lapte. 12 oră
- Carne și organe. 2 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 2 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Lapte. 12 oră
- Carne și organe. 2 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 2 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Le Vet. B.V.

---

### Data autorizației de comercializare:

21/01/2011

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

---

### Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

---

### Numărul autorizației:

VPA10816/010/001

---

### Data modificării statusului autorizației:

21/01/2011

---

### Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Numărul procedurii:

NL/V/0147/001

---

### State membre interesate:



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Combined File of all Documents

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