

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

Autorizat

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DOMOSEDAN GEL 7.6 mg/ml oromucosal gel

DOMOSEDAN GEL 7,6 mg/ml στοματική γέλη

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare sublinguală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Gel bucofaringian

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

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

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](#)

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului: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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Orion Corporation

Data autorizației de comercializare:

8/03/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Orion Corporation

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

67431/29-10-2015/K-0175901

Data modificării statusului autorizației:

28/10/2015

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

IE/V/0218/001

State membre interesate:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

România

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.