

# Domidine 10 mg/ml Solution for Injection for Horses and Cattle

Autorizat

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Domidine 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**

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

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

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

•

**Cal**

- Lapte. 12 oră
- 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 Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză  
Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/12/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 16849/4008

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/03/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)

[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0115/001

---



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

---

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de  
mai jos.

2400880-paren-20070123.pdf