

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

Autorizat

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Domosedan 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

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

•

Cal

- Carne și organe. 2 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

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

•

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](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Orion Corporation

Data autorizației de comercializare:

4/08/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Orion Corporation

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 2973

Data modificării statusului autorizației:

5/06/2024

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

Documente

Combined File of all Documents

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