

HIPNOTON 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE

Neautorizat

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIPNOTON 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES AND CATTLE
HIPNOTON 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS Y BOVINO

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
- Lapte. 12 oră

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

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

-

Cal

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CM90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

10/11/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

2403 ESP

Data modificării statusului autorizației:

29/12/2015

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

eu-puar-frv0229001-mr-rpe_20-en.pdf