

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

Oprávněný

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Cattle**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• **Horse**

- Meat and offal. 2 day

Intravenózne použitie:

• **Cattle**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 2 day

• **Horse**

- Meat and offal. 2 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05CM90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

21/01/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10816/010/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/01/2011

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0147/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Grécko Maďarsko Island
Írsko Taliansko Luxembursko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko
Švédsko Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036956>