

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

Pooblašeno

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Ime zdravila:

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

Detonervin 10 mg/ml, oplossing voor injectie voor paarden en runderen detomidine hydrochloride

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:****• govedo**

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

• Horse

- Meat and offal. 2 day

Intravenska uporaba:**• govedo**

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

• Horse

- Meat and offal. 2 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QN05CM90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

20/10/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Produlab Pharma B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja :

REG NL 106913

Datum spremembe statusa dovoljenja:

24/01/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

NL/V/0147/001

Zadevne države članice:

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036979>