

# Cepesedan

Ni odobreno

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Cepesedan

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba  
intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intravenska uporaba:**

•

**Horse**

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

•

**govedo**

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

**intramuskularna uporaba:**

•

**Horse**

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

•

**govedo**

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

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QN05CM90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

16/06/2005

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Thymoorgan Pharmazie GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Haupt Pharma Wuelfing GmbH

Produlab Pharma B.V.

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

400859.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

24/05/2024

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)