

Domosedan 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Pooblašeno

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Product identification

Ime zdravila:

Domosedan 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Domosedan 10 mg/ml Solution injectable

Domosedan 10 mg/ml Injektionslösung

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:

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:**

-

Horse

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 24 hour

-

govedo

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. no withdrawal period 0 days

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 24 hour

-

Horse

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 24 hour

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](#)

Available in:

Belgium

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

16/04/1987

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Orion Corporation

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

BE-V138074

Datum spremembe statusa dovoljenja:

27/02/2023

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085846>