

File downloaded on 2026-03-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028875>

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

Ni
odobreno

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska 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: intramuskularna uporaba:

-

govedo

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

-

Horse

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

Intravenska uporaba:

-

govedo

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

-

Horse

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

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:

Revoked

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/11/2011

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2403 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/12/2015

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

FR/V/0229/001

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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

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