

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Godkänd

- DETOMIDINE HYDROCHLORIDE FOR VETERINARY USE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cepesedan RP 10 mg/ml, Solution for Injection for Horses and Cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 12 timme

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 12 timme

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 12 timme

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 12 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Godkännandedatum:

11/05/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1752

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/05/2007

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Frankrike Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal Slovakien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2400798-paren-20070604.pdf