

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:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

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:

16/07/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/MRP/07/1690

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/07/2007

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

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