

# DORMISAN 1 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Разрешен

- Medetomidine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

DORMISAN 1 mg/ml solution for injection for dogs and cats

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN05CM91

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/07/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

938/01/15DFVPT

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

26/03/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

ES/V/0231/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.