

# TIPAFAR 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Разрешен

- Atipamezole hydrochloride

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

TIPAFAR 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS  
TIPAFAR SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

куче  
котка

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:****Интрамукулно приложение:**

- куче
- котка

---

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

QV03AB90

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Labiana Life Sciences S.A.

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на лиценза:**

FR/V/5302644 8/2013

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

7/12/2019

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

FR/V/0248/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Кратка характеристика на продукта

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

### Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029232>