

NOSEDORM SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Разрешен

- Atipamezole hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Nosedorm 5 mg/ml solução injetável para cães e gatos
NOSEDORM 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:

Интрамускулно 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](#)

Available in:

Portugal

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:

26/08/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на лиценза:

691/01/13DFVPT

Дата на промяна в статуса на лиценза:

26/08/2013

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

FR/V/0249/001

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](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029240>