

# Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs

Autorizovaný

- Medetomidine hydrochloride

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs  
NARCOSTART 1MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

### Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulární podání:**

- Pes
- Kočka

**Intravenózní podání:**

- Pes
  - Kočka
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN05CM91

---

**Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Řecko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Le Vet. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

21/12/2010

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Registrační číslo:**

22256/07-03-2016/K-0183501

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/10/2016

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0138/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lucembursko Polsko Portugalsko Slovensko Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [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

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037131>