

NARCOSTART

Autorisiert

- Dexmedetomidine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

NARCOSTART

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

- Hund

intramuskuläre Anwendung:

- Hund

subkutane Anwendung:

- Hund
- Katze

intramuskuläre Anwendung:

- Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM91

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English

Zulassungsinhaber:

Maravet S.R.L.

Marketing authorisation date:

27/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

200099

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2020

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014117>