

Sileo 0.1 mg/ml - oromucosal gel

Zugelassen

- Dexmedetomidine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sileo 0.1 mg/ml - oromucosal gel

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung in der Mundhöhle

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.11 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zur Anwendung in der Mundhöhle

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

QN05CM18

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

10/06/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2015

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/02/2026

Herunterladen

ema-puar-v3764-sileo-initial-en.pdf

ema-puar-v3764-sileo-withdrawal-var-ii0022-2023-08-29-en.pdf