

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

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Narcostart 1 mg/ml Oplossing voor injectie

Narcostart 1 mg/ml Solution injectable

Narcostart 1 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

- Perros
- Gatos

Vía intravenosa:

- Perros
 - Gatos
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN05CM91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

4/05/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V368611

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/05/2010

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0138/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Luxemburgo Polonia Portugal Eslovaquia
España Suecia

Disponible únicamente en Estonio Inglés Francés Sueco Islandés Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037129>