

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

Authorised

- 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 English

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuscular use:**

- Perros
- Gatos

**Intravenous use:**

- Perros
  - Gatos
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QN05CM91

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en čeština eesti English français italiano latviešu português slovenščina svenska norsk

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en English italiano latviešu norsk

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

4/05/2010

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V368611

---

**Fecha del cambio de 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 English français svenska íslenzkan norsk

---

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**

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

**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.

---

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