

# 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

---

### **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:**

**Vía intramuscular:**

- Perros
- Gatos

**Vía intravenosa:**

- Perros
  - Gatos
- 

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

QN05CM91

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Luxemburgo

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**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:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Número de autorización:**

V 333/10/07/1045

---

**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 [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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037135>