

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
Sedastart 1 mg/ml solução injetável para cães e gatos.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:

Portugal

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:

29/09/2010

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

280/01/10DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/05/2024

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

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/600000037117>