

Atipam 5.0 mg/ml solution for injection for Cats and Dogs - atipamezole hydrochloride

Autorizado

- Atipamezole hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Atipam 5.0 mg/ml solution for injection for Cats and Dogs - atipamezole hydrochloride
Atipam 5 mg/ml injekció macskák és kutyák részére

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

QV03AB90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

12/09/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

2442/X/08 MgSzH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/09/2008

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0279/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Noruega Polonia
Portugal Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Atipam 5.0 mg.ml.pdf