

# Dormazolam 5 mg/ml solution for injection for horses

Autorizado

- Midazolam

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dormazolam 5 mg/ml solution for injection for horses

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QN05CD08

---

**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:**

Eslovenia

---

**Disponible en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/08/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

MR/V/0634/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/08/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Portugal

---

**Número de procedimiento:**

PT/V/0138/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia  
Francia Alemania Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Etiquetado

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.