

ALZANE 5 mg/ml Solution for injection for dogs and cats

Autorizado

- Atipamezole hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALZANE 5 mg/ml Solution for injection for dogs and cats

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Perros

-

Gatos

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

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:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/05/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 556/11/07/1151

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/05/2010

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0147/001

Estados miembros afectados:

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

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Prospecto

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091960>