

# Antisedan 5 mg/ 1 ml, roztwór do wstrzykiwań dla psów i kotów

Autorisé

- Atipamezole hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Antisedan 5 mg/ 1 ml, roztwór do wstrzykiwań dla psów i kotów

---

### Substance active:

Disponibile uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Chat

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Chat**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- 

**Chien**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Chat**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

- 

**Chien**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QV03AB90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Polish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Orion Corporation

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/02/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Orion Corporation

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0117

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/02/1995

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057276>