

Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs

Viðurkennt

- Medetomidine hydrochloride

Product identification

Heiti lyfs:

Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs

Narcostart 1 mg/ml injekció kutya és macska részére A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:**

- Hundur
- Köttur

Til notkunar í bláæð:

- Hundur
 - Köttur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QN05CM91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ungverjaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

25/03/2010

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Food Chain Safety Office

Markaðsleyfisnúmer:

2704/X/10 MgSzH ÁTI

Dagsetning leyfisbreytingar:

25/03/2010

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0138/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland
Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lúxemborg Pólland Portúgal Slóvakía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037132>