

Sedastart 1 mg/ml Solution for Injection for Cats and Dogs

Heimilað

- Medetomidine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Sedastart 1 mg/ml Solution for Injection for Cats and Dogs

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/06/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 19994/3000

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/10/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

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)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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