

# Zenalpha 0.5 mg + 10 mg - Solution for injection

Viðurkennt

- Medetomidine hydrochloride
- Vatinoxan hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Zenalpha 0.5 mg + 10 mg - Solution for injection

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

### Marktegund:

Hundur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation\_strength:0.5 mg Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation\_strength:10 mg Reference:Hse Index:1

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Hundur**

---

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

QN05CM99

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Holland , Króatía , Lettland , Litáen , Noregur , Portúgal , Pólland , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Írland , Ítalía , Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetcare Oy

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

15/12/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Eurovet Animal Health B.V.

Apotek Produktion & Laboratorier AB

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

15/12/2021

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 23/11/2022

Sækja

ema-puar-zenalpha-v-005465-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038535>