

ANTISEDAN 5MG/ML ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Registruotas

- Atipamezole hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ANTISEDAN 5MG/ML ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Katė

- Not applicable. no withdrawal period

•

Šuo

- Not applicable. no withdrawal period

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV03AB90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Greece

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Orion Corporation

Rinkodaros leidimo data:

5/12/2000

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Orion Corporation

Quinta-Analytica s.r.o.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

25611/09-08-2021/K-0080401

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/08/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet