

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

Awtorizzat

- Medetomidine hydrochloride

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

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

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

---

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

---

## Product details

### **Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Użu għal ġol-muskoli:**

- **Dog**
- **Cat**

#### **Użu għal ġol-vini:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

### **Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QN05CM91

---

### **Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [English](#)  
Disponibbli biss fi [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Le Vet. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

16/06/2011

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Awtorità responsabli:**

Ministry Of Health

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

104180

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

16/06/2011

---

**Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numru tal-proċedura:**

NL/V/0138/001

---

**Stati Membri Kkonċernati:**



To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037134>