

SEDATOR, 1.0 mg/ml, solution for injection for cats and dogs

Awtorizzat

- Medetomidine hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

SEDATOR, 1.0 mg/ml, solution for injection for cats and dogs

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli
Użu għal ġol-vini
Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QN05CM91

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Ireland

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

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

Eurovet Animal Health B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

26/09/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Eurovet Animal Health B.V.

Awtorità responsabbli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10989/057/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

26/09/2008

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0476/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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