

# ANTISEDAN 5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Awtorizzat

- Atipamezole hydrochloride

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

ANTISEDAN 5MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

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

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

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

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu għal ġol-muskoli:**

- 

**Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

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

QV03AB90

---

**Status legali tal-provvista:**

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

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

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

---

**Disponibbli fi:**

Greece

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

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

---

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

---

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

Orion Corporation

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

5/12/2000

---

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

Orion Corporation

Quinta-Analytica s.r.o.

---

**Awtorità responsabbli:**

National Organization For Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

25611/09-08-2021/K-0080401

---

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

8/08/2021

---

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