

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

Autorisert

- Medetomidine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs
NARCOSTART 1MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund
katt

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- hund
- katt

Intravenøs bruk:

- hund
 - katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM91

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

21/12/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

22256/07-03-2016/K-0183501

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/10/2016

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0138/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI FR EL HU IS Irland IT LU PL PT SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037131>