

Sedadex 0.5 mg/ml - Solution for injection

Autorisert

- Dexmedetomidine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

Sedadex 0.5 mg/ml - Solution for injection

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Presentation_strength:0.5 mg Reference:Hse Comments:equivalent to 0.42 mg dexmedetomidine Index:0

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

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

- hund
- katt

Intravenøs bruk:

- hund
- katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM18

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

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 Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

12/08/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/08/2016

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 21/11/2022

[Nedlasting](#)

ema-puar-sedadex-v-4202-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001293>