

# Revertor 5 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Toegelaten

- Atipamezole hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Revertor 5 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QV03AB90

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Beschikbaar in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

29/05/2008

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

Vm 20916/4003

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/09/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0123/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Hongarije Ierland  
Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Slowakije  
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2400936-paren-20080213.pdf