

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

Geautoriseerd

- Medetomidine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs
SEDASTART 1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA GATOS Y PERROS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

- Hond
- Kat

Intraveneus gebruik:

- Hond
 - Kat
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

29/09/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

2195 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

7/03/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0138/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Griekenland

Hongarije IJsland Ierland Italië Luxemburg Polen Portugal Slowakije Spanje

Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037119>