

Sedator, 1.0 mg/ml, solution for injection for cats and dogs

Toegelaten

- Medetomidine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Sedator, 1.0 mg/ml, solution for injection for cats and dogs

Sedator 1 mg/ml raztopina za injiciranje za pse in mačke

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Hond

-

Kat

Intraveneus gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM91

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

17/10/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

MR/V/0312/001

Datum toelatingswijziging:

17/10/2007

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0119/001

Betrokken lidstaten:

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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.

Bijsluiter

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.