

SEDEDORM 1 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Geautoriseerd

- Medetomidine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

SEDEDORM 1 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

SEDEDORM 1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA GATOS Y PERROS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan 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

Subcutaan gebruik:

-

Kat

Intraveneus gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM91

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

2/02/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

1975 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

2/02/2009

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0192/001

Betrokken lidstaten:

België Duitsland Hongarije Nederland Polen Portugal Spanje

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027965>