

NARCOSTART

Upoważniony

- Dexmedetomidine hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

NARCOSTART

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie dożylne:**

- Dog

Podanie domięśniowe:

- Dog

Podanie podskórne:

- Dog
- Cat

Podanie domięśniowe:

- Cat
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN05CM91

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Maravet S.R.L.

Marketing authorisation date:

27/02/2015

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Produlab Pharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

200099

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/07/2020

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014117>