

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

Upoważniony

- Medetomidine hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

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

Narcostart 1 mg/ml Oplossing voor injectie

Narcostart 1 mg/ml Solution injectable

Narcostart 1 mg/ml Injektionslösung

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 domięśniowe

Podanie dożylnie

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 domięśniowe:

- Dog
- Cat

Podanie dożylne:

- Dog
 - Cat
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN05CM91

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

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

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

4/05/2010

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Produlab Pharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

BE-V368611

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/05/2010

Referencyjne państwo członkowskie:

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

Numer procedury:

NL/V/0138/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037129>