

Narcostop 5 mg/ml, solution for injection for cats and dogs

Autorizado

- Atipamezole hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Narcostop 5 mg/ml, solution for injection for cats and dogs

Narcostop 5 mg/ml injekció kutyák és macskák részére

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AB90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/05/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

2739/X/25 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

27/05/2010

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0139/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria
Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Polónia Portugal Eslováquia Espanha
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037041>