

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

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

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

**Via intramuscular:**

- Dog
- Cat

**Via intravenosa:**

- Dog
  - Cat
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QN05CM91

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Le Vet. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

4/05/2010

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Número da autorização:**

V 333/10/07/1045

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

4/05/2010

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0138/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Polónia Portugal Eslováquia Espanha Suécia Disponível apenas em Estónio Inglês Francês Swedish Islandês Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037135>