

# Sedastart 1 mg/ml solução injetável para cães e gatos.

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride

## Product identification

### Nome do medicamento:

Narcostart (Sedastart) 1 mg/ml solution for injection for cats and dogs  
Sedastart 1 mg/ml solução injetável para cães e gatos.

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

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

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

### Via de administração:

Via intramuscular  
Via intravenosa

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

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

---

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

Le Vet. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

29/09/2010

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

280/01/10DFVPT

---

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

14/05/2024

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [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

Português (PDF)

Published on: 14/05/2024

Baixar

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037117>