

# Zenalpha 0.5 mg + 10 mg - Solution for injection

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride
- Vatinoxan hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Zenalpha 0.5 mg + 10 mg - Solution for injection

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation\_strength:0.5 mg Reference:Hse Index:0

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation\_strength:10 mg Reference:Hse Index:1

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN05CM99

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Alemanha , Bélgica , Croácia , Dinamarca , Eslovénia , Espanha , Estónia , Finlândia , França , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , Suécia , Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetcare Oy

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/12/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Eurovet Animal Health B.V.

Apotek Produktion & Laboratorier AB

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

15/12/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 22/12/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-zenalpha-v-005465-par-en.pdf