

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

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 22/12/2025

[Descarregar](#)

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