

Cepetor 1 mg/ml Solution for Injection for Dog and Cat

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Cepetor 1 mg/ml Solution for Injection for Dog and Cat

Cepetor 1 mg/ml injekčný roztok pre psov a mačky

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

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Dog

-

Cat

Via intravenosa:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM91

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

5/02/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/003/07-S

Data de alteração do estado de autorização:

5/02/2007

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0116/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Hungria
Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal
Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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/600000060782>