

SEDEDORM 1 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SEDEDORM 1 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
Sedodorm 1 mg/ml oldatos injekció kutyák és macskák részére A.U.V.

Substância ativa:

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](#)

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
Via subcutânea
Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CM91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/04/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

2519/X/09 MgSzH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

17/04/2009

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0192/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Hungria Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet