

Domitor Vet 1 mg/ml injekcinis tirpalas

Autorizado

- Medetomidine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Domitor Vet 1 mg/ml injekcinis tirpalas

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 intravenosa

Via subcutânea

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 exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [lituano](#)

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:

Orion Corporation

Data de autorização de introdução no mercado:

19/06/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Orion Corporation

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/02/1416/001

Data da alteração do estado de autorização:

10/06/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1416.pdf