

TIPAFAR 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Atipamezole hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

TIPAFAR 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
TIPAFAR 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

- Dog
 - Cat
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AB90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Espanha

Disponível em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Francês

Additional information

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:

26/08/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

2882 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

26/08/2013

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0248/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Alemanha Portugal Espanha

Disponível apenas em Estónio Inglês Francês Sueco Islandês Norwegian

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029236>