

# NARCOSTART

Autorizat

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

NARCOSTART

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

Pisică

---

**Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN05CM91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

cutie x 5 flacoane sticlă x 10 ml

cutie x 1 flacon sticlă x 10 ml

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Maravet S.R.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

26/02/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**200099

---

**Data modificării statusului autorizației:**24/08/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents