

NOSEDORM SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Autorizat

- Atipamezole hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

Nosedorm 5 mg/ml solução injetável para cães e gatos
NOSEDORM SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:**

- Câine
- Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AB90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

26/08/2013

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

691/01/13DFVPT

Data modificării statusului autorizației:

26/08/2013

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0249/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029240>