

# Antisedan vet. 5 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Oprávněný

- Atipamezole hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Antisedan vet. 5 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QV03AB90

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Švédsko

---

### Dostupné v:

Švédsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Švédsky](#)  
Dostupné len v [Švédsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Orion Corporation

---

**Dátum registrácie lieku:**

27/10/1989

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Orion Corporation

---

**Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

11017

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/10/1989

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.