

ANTISEDAN 5 mg/ml raztopina za injiciranje za pse in mačke

Oprávněný

- Atipamezole hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

ANTISEDAN 5 mg/ml raztopina za injiciranje za pse in mačke

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QV03AB90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Available in:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

11/01/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Orion Corporation

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

NP/V/0019/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/01/2006

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004800>