

File downloaded on 2026-07-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/6000000027961>

SEDEDORM 1 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

- Medetomidine hydrochloride

Ima dovoljenje za promet

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

SEDEDORM 1 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

U?inkovina:

- Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

- intramuskularna uporaba
- Subkutana uporaba
- Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

U?inkovina / Jakost:

- Na voljo samo v [English](#)
1.00
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

- Raztopina za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemi?na veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

- QN05CM91

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

- Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

- Valid

Ima dovoljenje za promet v:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

- France

Opis ovojnine zdravila:

- Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

- Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

- Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

- Vetpharma Animal Health S.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

- 12/01/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

- Industrial Veterinaria S.A.

Pristojni organ:

- French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

- FR/V/8390307 4/2009

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

- 12/01/2014

Referen?na država ?lanica:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

- FR/V/0192/001

Zadevne države ?lanice:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poro?ila o domnevnih neželenih u?inkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obi?ite stran:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Informacije o zdravilu

Povzetek glavnih zna?ilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenš?ina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 9/04/2025

[Prenesi](#)

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenš?ina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 10/04/2026

[Prenesi](#)

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenš?ina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 24/11/2025

Updated on: 14/03/2026

[Prenesi](#)