

ANTISEDAN

Pooblašeno

- Atipamezole hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

ANTISEDAN

Učinkovina:

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

Product details

Učinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:
intramuskularna uporaba:

-

Dog

- Unspecified. 0 day

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

-

Cat

- Unspecified. 0 day

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):
QV03AB90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:
Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:
Valid

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

Available in:
Italy

Opis ovojnine:
Na voljo samo v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

17/02/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Orion Corporation

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

17/02/1993

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093446>