

Zenalpha 0.5 mg + 10 mg - Solution for injection

Godkänd

- Medetomidine hydrochloride
- Vatinoxan hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Zenalpha 0.5 mg + 10 mg - Solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:0.5 mg Reference:Hse Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:10 mg Reference:Hse Index:1

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN05CM99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tyskland , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetcare Oy

Godkännandedatum:

15/12/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Apotek Produktion & Laboratorier AB

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/12/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 22/12/2025

Ladda ner

ema-puar-zenalpha-v-005465-par-en.pdf