

Dexdormostart 0.5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Registrováno

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Dexdormostart 0.5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM18

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

17/01/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

841981

Datum změny stavu registrace:

17/01/2024

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0400/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[60000003547](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

PuAR Dexdormostart NL-V-0400-001-DC.pdf