

Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

Zugelassen

- Dexmedetomidine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:0.1 mg Reference:Hse Comments:equivalent to 0.08 mg dexmedetomidine Index:0

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05CM18

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Dänemark , Estland , Finnland , Lettland , Litauen , Norwegen , Polen , Rumänien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Tschechische Republik , Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

30/08/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/08/2012

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/05/2026

Herunterladen

ema-puar-v70-dexdomitor-vra0000257740-en.pdf

ema-puar-dexdomitor-v-070-var-x-0019-en.pdf

ema-puar-dexdomitor-v-070-par-en.pdf