

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Zugelassen

- Dexmedetomidine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QN05CM18

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

21/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00602V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0290/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Deutschland
Irland Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien Schweden

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.