

# 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:**

Frankreich

---

**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:**

11/05/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6942478 4/2016

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/10/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0290001-mr-rpe334-en.pdf