

# DEXMEDOCORD 0,5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DEXMEDOCORD 0,5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN05CM18

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Accord Healthcare B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/12/2024

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fundacio Privada Dau

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

4370 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/12/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0888/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Estonia Francia Alemania Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000003548](#)

[600000003548](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 19/12/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

ie-puar-mr-iev0888001-dexmedocord-05-mgml-solution-for-injection-for-dog-en.pdf