

# Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:0.1 mg Reference:Hse Comments:equivalent to 0.08 mg dexmedetomidine Index:0

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

QN05CM18

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

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

---

**Disponible en:**

Dinamarca , Eslovaquia , Eslovenia , Estonia , Finlandia , Hungría , Letonia , Lituania , Noruega , Polonia , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Orion Corporation

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/08/2002

---

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

Orion Corporation

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

30/08/2012

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 13/05/2026

[Descargar](#)

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