

# DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

---

**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](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**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:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/05/2016

---

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

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1012/01/16DFVPT

---

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

8/10/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0290/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Alemania Irlanda  
Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España Suecia

---

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.

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