

DEXMOPET 0.5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEXMOPET 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:

Disponible 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:

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:

29/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

3454 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/07/2016

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

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