

Cepedex 0.1 mg/ml - Solution for injection

Müügiloota

- Dexmedetomidine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Cepedex 0.1 mg/ml - Solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation_strength:0.1 mg Reference:HSE Comments:equivalent to 0.08 mg dexmedetomidine Index:0

Ravimvorm:

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN05CM18

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Surrendered

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Müügiloo kuupäev:

13/12/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloo number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

13/12/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 2/06/2025

Lae alla

ema-puar-cepedex-v-4376-par-en.pdf