

Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

Autorisé

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Chien

-

Chat

Voie intraveineuse:

-

Chien

-

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM18

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Danemark , Estonie , Finlande , Hongrie , Lettonie , Lituanie , Norvège , Pologne , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Orion Corporation

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/08/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Orion Corporation

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/08/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 5/09/2024

Télécharger

ema-puar-dexdomitor-v-070-var-x-0019-en.pdf

ema-puar-dexdomitor-v-070-par-en.pdf