

# Dexmopet 0.5 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Dexmopet 0.5 mg/ml Solution injectable

---

**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](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

QN05CM18

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 10 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/04/2017

---

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

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V508462

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/04/2017

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0290/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Allemagne Irlande Norvège  
Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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