

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

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