

Cepedex 0.5 mg/ml - Solution for injection

Heimilað

- Dexmedetomidine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cepedex 0.5 mg/ml - Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength:0.5 mg Reference:HSE Comments:equivalent to 0.42 mg dexmedetomidine Index:0

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CM18

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Belgía , Danmörk , Eistland , Finnland , Grikkland , Holland , Króatía , Lettland , Litáen , Noregur , Pólland , Slóvenía , Svíþjóð , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítaliska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

13/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/12/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 2/06/2025

Sækja

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