

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Heimilað

- Dexmedetomidine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

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](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QN05CM18

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/05/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1012/01/16DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/10/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0290/001

Þáttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Þýskaland Írland Noregur Pólland
Portúgal Slóvakía Spánn Svíþjóð

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.