

# Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

Autorizzato

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Dexdomitor 0.1 mg/ml - Solution for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:0.1 mg Reference:Hse Comments:equivalent to 0.08 mg dexmedetomidine Index:0

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN05CM18

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

Danimarca , Estonia , Finlandia , Lettonia , Lituania , Norvegia , Polonia , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Svezia , Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Orion Corporation

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/08/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Orion Corporation

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/08/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 13/05/2026

Scaricamento

ema-puar-v70-dexdomitor-vra0000257740-en.pdf

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

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