

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizzato

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

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](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

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:
Germania

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Vetpharma Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
16/06/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autorità responsabile:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:
402238.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/11/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0290/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Germania Irlanda
Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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