

Dexivet, 0,5mg/ml, Injekční roztok

Autorizzato

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dexivet, 0,5mg/ml, Injekční roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

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:
Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in Czech

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:
Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
7/03/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Bioveta a.s.

Autorità responsabile:
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:
96/012/23-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/03/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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