

# Dexivet, 0,5mg/ml, Injekční roztok

Registruotas

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Dexivet, 0,5mg/ml, Injekční roztok

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

Katė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QN05CM18

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Čekų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Bioveta a.s.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

7/03/2023

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bioveta, a.s.

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos numeris:**

96/012/23-C

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

7/03/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.