

Dexmopet vet 0,5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

Autorisert

- Dexmedetomidine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dexmopet vet 0,5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM18

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetpharma Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/10/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

15-10668

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0290/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG Kypros CZ DK DE Irland NO PL PT SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Labelling

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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