

# DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN05CM18

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [francês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

10/10/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

15-10668

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/04/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0290/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Alemanha Irlanda  
Noruega Polónia Portugal Eslováquia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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