

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000093694>

# DEXTROQUILLAN 0,1 MG/ML

Autorizat

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

DEXTROQUILLAN 0,1 MG/ML

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

Pisică

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare intramusculară:

- 

#### Câine

- Nespecificat. 0 zi

- 

#### Pisică

- Nespecificat. 0 zi

### Administrare intravenoasă:

- 

#### Câine

- Nespecificat. 0 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CM18

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/03/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/03/2016

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.