

Dexmedocord 0.5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Oprávněný

- Dexmedetomidine hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Dexmedocord 0.5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Dexmedocord, 0,5 mg/ml süstelahus koertele ja kassidele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05CM18

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Accord Healthcare B.V.

Dátum registrácie lieku:

3/02/2026

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fundacio Privada Dau

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1236126

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/02/2026

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0888/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Estónsko Francúzsko Nemecko Taliansko Lotyšsko Litva
Holandsko Poľsko Rumunsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000003548

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.