

# DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Oprávněný

- Dexmedetomidine hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

DEXMOPET SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

22/02/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

2626

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/02/2017

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0290/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Nemecko Írsko Nórsko Poľsko  
Portugalsko Slovensko Španielsko Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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