

# Dexdomitor 0.5 mg/ml - Solution for injection

Godkänd

- Dexmedetomidine

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Dexdomitor 0.5 mg/ml - Solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Hund

Katt

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:0.42 mg Reference:Hse Comments:as dexmedetomidine hydrochloride Index:0

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN05CM18

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Bulgarien , Cypern , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Orion Corporation

---

**Godkännandedatum:**

30/08/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Orion Corporation

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/08/2008

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 13/05/2026

Ladda ner

ema-puar-dexdomitor-v-070-par-en.pdf

ema-puar-dexdomitor-v-070-var-x-0019-en.pdf