

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Неоторизиран

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Vetergesic Multidose 0,3 mg/ml, Injektionslösung für Hunde und Katzen

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- куче
- котка

Интравенозно приложение:

- куче
 - котка
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02AE01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Revoked

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/07/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на лиценза:

8-00819

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/07/2013

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

FR/V/0368/001

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035318>