

Librela 30 mg - Solution for injection

Разрешен

- Bedinvetmab

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Librela 30 mg - Solution for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength:27 - 33 mg Reference:Hse Index:0

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02BG91

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

,

[illegible]

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Наличен в:

Belgium , Bulgaria , Croatia , Cyprus , Czechia , Denmark , Estonia , Finland , Germany ,
Greece , Hungary , Ireland , Italy , Latvia , Lithuania , Luxembourg , Netherlands ,
Poland , Romania , Slovakia , Spain , Sweden , United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium SA

Дата на разрешение за търговия:

10/11/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium SA

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/11/2020

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 12/02/2025

[Свали](#)

ema-puar-v5180-librela-en.pdf