

Oapent 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Registrováno

- Pentosan polysulfate sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Oapent 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AX90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetpharma Animal Health S.L.

Datum registrace:

31/07/2026

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

1806/01/26DFVPT

Datum změny stavu registrace:

31/07/2026

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0403/001

Dotčený členský stát:

Dánsko Německo Řecko Irsko Itálie Portugalsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000090038

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.