

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

Nicht
autorisiert

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
Vetergesic Multidose 0,3 mg/ml, Injektionslösung für Hunde und Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

- Hund
- Katze

intravenöse Anwendung:

- Hund
 - Katze
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AE01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00819

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/07/2013

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0368/001

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

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