

# Convenia 80 mg/ml - Powder and solvent for solution for injection

Autorisiert

- Cefovecin

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Convenia 80 mg/ml - Powder and solvent for solution for injection

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Hund

Katze

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

---

**Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

---

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

QJ01DD91

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Belgien , Bulgarien , Dänemark , Estland , Finnland , Griechenland , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Polen , Rumänien , Schweden , Slowakei , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

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](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium SA

---

**Marketing authorisation date:**

19/06/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/06/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/06/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-convenia-v-098-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001337>