

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

Zugelassen

- Cefovecin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

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

QJ01DD91

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar 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

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/06/2024

Herunterladen

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