

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Autorisiert

- Pentosan polysulfate sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs
Osteopen vet 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- Hund

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

QM01AX90

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

23/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

17-11678

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/05/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0382/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Italien Niederlande
Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047778>