

Osphos 51 mg/ml solution for injection for horses

Autorisiert

- Clodronate disodium tetrahydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Osphos 51 mg/ml solution for injection for horses

Osphos 51 mg/ml solution for injection for horses

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

74.98 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QM05BA02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

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](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

3/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22622/016/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/09/2015

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0508/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Finnland Frankreich Deutschland
Ungarn Island Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal Slowakei
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049927>