

Librela 5 mg - Solution for injection

Autorizado

- Bedinvetmab

Product identification

Nombre del medicamento:

Librela 5 mg - Solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Presentation_strength:4.5 - 5.5 mg Reference:Hse Index:0

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

• Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02BG91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium SA

Fecha de autorización de comercialización:

10/11/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/11/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 26/05/2023

[Descargar](#)

ema-puar-v5180-librela-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001752>