

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Autorizado

- Pentosan polysulfate sodium

Product identification

Nombre del medicamento:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs
Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AX90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

20/07/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10987/131/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/07/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0382/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047746>