

# Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Autorizado

- Pentosan polysulfate sodium

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

OSTEOPEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QM01AX90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/05/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/3854340 1/2020

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/05/2020

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.