

OSTEOPEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Autorizado

- Pentosan polysulfate sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

OSTEOPEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

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:

España

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:

16/07/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3683 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/03/2021

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

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Combined File of all Documents

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