

# Librela 15 mg - Solution for injection

Autorisé

- Bedinvetmab

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Librela 15 mg - Solution for injection

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:13.5 - 16.5 mg Reference:Hse Index:0

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

•

## **Chien**

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02BG91

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

### **Disponible en:**

Allemagne , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## **Informations complémentaires**

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/11/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/11/2020

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 12/02/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v5180-librela-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001762>