

# Librela 20 mg - Solution for injection

Autorisé

- Bedinvetmab

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Librela 20 mg - Solution for injection

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Chien

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:18 - 22 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 AnglaisDisponible uniquement en AnglaisDisponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

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

Zoetis Belgium SA

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

10/11/2020

---

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

Zoetis Belgium SA

---

**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