**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000091700

# RenuTend (--) - Suspension for injection



Tesrivetcel

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

RenuTend (--) - Suspension for injection

## Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

## **Espèces cibles:**

Cheval

#### Voie d'administration:

Voie intralésionnelle

# Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:2.0-3.5 x 10<sup>6</sup> Reference:Hse Index:0

# Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

#### Voie intralésionnelle:

. --

#### Cheval

- Non applicable. 0 day Zero days

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

QM09AX90

#### 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:

France

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

## Informations complémentaires

## Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

## Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en <u>Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian</u>

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

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

Boehringer Ingelheim Veterinary Medicine Belgium N.V.

## 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:

19/04/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

## **Documents**

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/09/2023

Télécharger

ema-puar-renutend-v-005428-par-en.pdf