

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Nije
ovlašteno

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
Vetergesic Multidose

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno
Intravenski

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
0.32 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Dog**
- **Cat**

Intravenski:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QN02AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

8/06/2009

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Labiana Life Sciences S.A.

Odgovorno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj autorizacije:

401263.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

25/01/2024

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0368/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035322>