

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

Nem
hitelesített

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya
macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:**

- kutya
- macska

Intravénás alkalmazás:

- kutya
 - macska
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN02AE01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Tiergesundheits GmbH

Marketing authorisation date:

8/06/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

401263.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/01/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

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>