

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

Viðurkennt

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Heiti lyfs:

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
Vetergesic Multidose, 0,3 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur
Köttur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:**

- Hundur
- Köttur

Til notkunar í bláæð:

- Hundur
 - Köttur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QN02AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvakía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

14/07/2009

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/026/MR/09-S

Dagsetning leyfisbreytingar:

14/07/2009

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0368/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Þýskaland Ungverjaland Ísland
Írland Lúxemborg Holland Noregur Pólland Slóvakía Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035330>