

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

Autorizzato

- Buprenorphine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02AE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Islanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/10/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/09/009/01

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/12/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0368/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Germania Ungheria  
Islanda Irlanda Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0368001-mr-rpe446-en.pdf