File downloaded on 2025-11-30

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600001881648

Lenivia 0.5 mg - Solution for injection

Autorizzato

Izenivetmab

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Lenivia 0.5 mg - Solution for injection

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

Presentation strength: 0.45 - 0.55 mg Reference: In House Index: 0

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Cane

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

ON02BG93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria, Belgio, Bulgaria, Croazia, Cipro, Repubblica Ceca, Danimarca, Estonia, Finlandia, Francia, Germania, Grecia, Ungheria, Islanda, Irlanda, Italia, Lettonia, Liechtenstein, Lituania, Lussemburgo, Malta, Paesi Bassi, Norvegia, Polonia, Portogallo, Romania, Slovacchia, Slovenia, Spagna, Svezia,

Disponibile solo in <u>Estonian</u> <u>English</u> <u>French</u> <u>Lithuanian</u> <u>Portuguese</u> <u>Swedish</u> <u>Icelandic</u> <u>Norwegian</u>

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Nuova sostanza attiva (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/11/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/11/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 26/11/2025

Scaricamento