Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000000383

Librela 30 mg - Solution for injection

Autorizzato

Bedinvetmab

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Librela 30 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:27 - 33 mg Reference:Hse Index:0

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Cane

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

ON02BG91

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>

Disponibile in:

Belgio, Bulgaria, Cipro, Croazia, Danimarca, Estonia, Finlandia, Germania, Grecia, Irlanda, Italia, Lettonia, Lituania, Lussemburgo, Paesi Bassi, Polonia, Repubblica Ceca, Romania, Slovacchia, Spagna, Svezia, Ungheria, United Kingdom (Northern Ireland)

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:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium SA

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/11/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/11/2020

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: 12/02/2025

Scaricamento

ema-puar-v5180-librela-en.pdf