

Convenia 80 mg/ml - Powder and solvent for solution for injection

Autorizzato

- Cefovecin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Convenia 80 mg/ml - Powder and solvent for solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

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

QJ01DD91

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

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , 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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium SA

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/06/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/06/2006

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: 20/06/2024

Scaricamento

ema-puar-convenia-v-098-par-en.pdf