

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

Neautorizuotas

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
Vetergesic Multidose, 0,3 mg/ml injekční roztok pro psy a kočky, 0.3mg/ml, Injekční roztok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

- Šuo
- Katė

Leisti į veną:

- Šuo
 - Katė
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN02AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

2/12/2009

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

96/102/09-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/12/2009

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0368/001

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035320>