

Librela 15 mg - Solution for injection

Autorisert

- Bedinvetmab

Product identification

Legemidlets navn:

Librela 15 mg - Solution for injection

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Presentation_strength:13.5 - 16.5 mg Reference:Hse Index:0

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02BG91

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium SA

Marketing authorisation date:

10/11/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/11/2020

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 26/05/2023

[Nedlasting](#)

ema-puar-librela-v-5180-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001762>