

Onsior 20 mg/ml - Solution for injection (cats and dogs)

Geautoriseerd

- Robenacoxib

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Onsior 20 mg/ml - Solution for injection (cats and dogs)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AH91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

België , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Estland , Finland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Letland , Litouwen , Luxemburg , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië , United Kingdom (Northern Ireland) , Zweden

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

16/12/2008

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/05/2024

[Downloaden](#)

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-0018-g-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-24-g-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-par-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-0006-g-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004139>