

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Geautoriseerd

- Pentosan polysulfate sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs
OSTEOPEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AX90

Afleverstatus:

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

Status toelating:Valid

Authorised in:Spanje

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:16/07/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

3683 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

23/03/2021

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0382/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Italië Nederland Noorwegen Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

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

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047762>