

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 Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

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:

Denemarken

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:

28/04/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

62104

Wijzigingsdatum status toelating:

28/04/2021

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

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/600000047761>