

Osteopen vet 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund

Autorisert

- Pentosan polysulfate sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Osteopen vet 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AX90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

17-11678

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/05/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0382/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK FI FR DE EL HU IS IT NL NO PL PT RO SI SI
ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 3/09/2025

[Nedlasting](#)

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet