

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Não
autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

VETERGESIC MULTIDOSE, 0.3MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS
Vetergesic Multidose, 0,3 mg/ml injekční roztok pro psy a kočky, 0.3mg/ml, Injekční roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:**

- Dog
- Cat

Via intravenosa:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

2/12/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/102/09-C

Data de alteração do estado de autorização:

2/12/2009

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0368/001

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035320>