

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Autorizado

- Pentosan polysulfate sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Osteopen vet 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AX90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/05/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

17-11678

Data de alteração do estado de autorização:

23/05/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0382/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Países Baixos Noruega Polónia
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047778>