

# Lenivia 1.5 mg - Solution for injection

Oprávněný

- Izenivetmab

## Product identification

### Názov lieku:

Lenivia 1.5 mg - Solution for injection

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Presentation\_strength:1.35 - 1.65 mg Reference:In House Index:0

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutánne použitie:**

- 

**Dog**

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

21/11/2025

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium

---

**Zodpovedný orgán:**

European Commission

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 26/11/2025

Stiahnuť