

Bonqat 50 mg/ml - Oral solution

Oprávnený

- Pregabalin

Product identification

Názov lieku:

Bonqat 50 mg/ml - Oral solution

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:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Fl'aša

Lieková forma:

Perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QN03AX16

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](#)

Available in:

Belgicko , Bulharsko , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Fínsko , Grécko , Holandsko , Litva , Lotyšsko , Luxembursko , Maďarsko , Nemecko , Nórsko , Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Česko , Španielsko , Švédsko

Opis balenia:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

13/07/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Orion Corporation

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/07/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 28/08/2025

[Stiahnuť](#)

ema-puar-bonqat-v-5489-par-en.pdf