

File downloaded on 2026-06-15

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

# Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

Oprávněný

- Pentosan polysulfate sodium

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Osteopen 100 mg/ml Solution for injection for dogs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

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

QM01AX90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nórsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

23/05/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited  
Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

17-11678

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/05/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0382/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko  
Grécko Maďarsko Island Taliansko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.