

# Bupredine Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses

Autorizovaný

- Buprenorphine

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Bupredine Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses  
Bupredine Multidose, 0,3 mg mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke i konje

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Pes  
Kůň  
Kočka

---

### Způsob podání:

Intramuskulární podání  
Intravenózní podání

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)  
0.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulární podání:**

- Pes
- Kůň
- Kočka

**Intravenózní podání:**

- Pes
  - Kůň
  - Kočka
- 

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

QN02AE01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Chorvatsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/04/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/21-01/980

---

**Datum změny stavu registrace:**

22/08/2023

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0314/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035047>