

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

Registrováno

- Buprenorphine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kůň

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN02AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Datum registrace:

11/11/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

54940

Datum změny stavu registrace:

11/11/2015

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0314/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

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

Dostupné 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

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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