

Buprefelican Multidose 0.3 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Registrováno

- Buprenorphine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Buprefelican Multidose 0.3 mg/ml solution for injection for dogs and cats
BUPREFELICAN MULTIDOSE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes
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:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

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:

9/01/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

104835

Datum změny stavu registrace:

9/01/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0623/001

Dotčený členský stát:

Finsko Itálie

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.