

## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

## PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bupredine Multidose 0,3 mg/ml injekční roztok pro psy, kočky a koně  
Buprenorphinum

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml obsahuje:  
Buprenorphinum (jako hydrochloridum) 0,3 mg, odpovídá 0,324 mg buprenorphini hydrochloridum

### 3. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

### 4. VELIKOST BALENÍ

5 ml  
10 ml  
20 ml  
50 ml  
100 ml

### 5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi, kočky, koně.



### 6. INDIKACE

### 7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Intravenózní podání, intramuskulární podání.  
Před použitím čtěte příbalovou informaci.

### 8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)

Přípravek se nesmí používat u koní určených pro lidskou spotřebu.

**9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)**

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

**10. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní

Po 1. propíchnutí spotřebujte do:...

**11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

-

**12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Zneškodňování odpadu: čtěte příbalovou informaci.

**13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA**

Pouze pro zvířata.

Na předpis.



**14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávat mimo dohled a dosah dětí.

**15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Nizozemsko

**16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

96/037/16-C

**17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE**

Šarže: {číslo}

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU (INJEKČNÍ LAHVIČKA O OBJEMU 100 ML)**

**Injekční lahvička 100 ml**

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Bupredine Multidose 0,3 mg/ml injekční roztok pro psy, kočky a koně  
Buprenorphinum



**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

1 ml obsahuje:

Buprenorphinum (jako hydrochloridum) 0,3 mg, odpovídá 0,324 mg buprenorphini hydrochloridum

**3. LÉKOVÁ FORMA**

Injekční roztok

**4. VELIKOST BALENÍ**

100 ml

**5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Psi, kočky, koně.

**6. INDIKACE**

**7. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Intravenózní podání, intramuskulární podání.  
Před použitím čtěte příbalovou informaci.

**8. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Přípravek se nesmí používat u koní určených pro lidskou spotřebu.

**9. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)**

Před použitím čtěte příbalovou informaci.

**10. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní

Po 1. propíchnutí spotřebujte do:...

**11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**12. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

**13. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA**

Pouze pro zvířata.  
Na předpis.



**14. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

**15. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Nizozemsko

**16. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

96/037/16-C

**17. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE**

Šarže: {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

Skleněné injekční lahvičky o objemu 5, 10, 20 nebo 50 ml

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Bupredine Multidose 0,3 mg/ml injekční roztok  
Buprenorphinum



**2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)**

0,3 mg/ml

**3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK**

5 ml  
10 ml  
20 ml  
50 ml

**4. CESTA(Y) PODÁNÍ**

i.v., i.m.

**5. OCHRANNÁ(É) LHŮTA(Y)**

Přípravek se nesmí používat u koní určených pro lidskou spotřebu.

**6. ČÍSLO ŠARŽE**

Šarže: {číslo}

**7. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}  
Po 1. propíchnutí spotřebujte do:...

**8. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.