

Bupresol vet. Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Zugelassen

- Buprenorphine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bupresol vet. Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Pferd
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, die für die Gewinnung von Lebensmitteln bestimmt sind.

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, die für die Gewinnung von Lebensmitteln bestimmt sind.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AE01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID4) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID3) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID2) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 5 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 5 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

11/06/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402614.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/06/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2402614-parde-20200629.pdf