

# Bupredine Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

Zugelassen

- Buprenorphine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Bupredine Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde, Katzen und Pferde

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

Katze

Pferd

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

QN02AE01

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

21/06/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7001094.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/06/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0356/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Deutschland

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

[Herunterladen](#)

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage