

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Caballos
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 116390

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0314/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Islandia Letonia Lituania Luxemburgo Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.