

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

Volitatud

- Buprenorphine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

hobune

kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN02AE01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Norra

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Le Vet. Beheer B.V.

Müügiloa kuupäev:

3/10/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Müügiloa number:

14-10372

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/09/2020

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0314/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Ungari Island Läti Leedu Luksemburg Norra Poola Portugal
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.