

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

Autorisé

- Buprenorphine

Product identification

Dénomination du médicament:

Bupredine Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses
Bupredine Multidose 0,3 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για σκύλους, γάτες και άλογα

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien
Cheval
Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:**

- Chien
- Cheval
- Chat

Voie intraveineuse:

- Chien
 - Cheval
 - Chat
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AE01

Statut juridique de la production:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Chypre

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

3/11/2015

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00534V

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/11/2015

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0314/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Islande Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035048>