

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

Odobreno

- Buprenorphine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
0.34 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN02AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/06/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

402614.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

11/06/2019

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

2402614-parde-20200629.pdf