

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

Engedélyezett

- Buprenorphine hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

kutya

ló

macska

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

0.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intravénás alkalmazás:**

•

**Ió**

- 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.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QN02AE01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Germany

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

11/06/2019

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Felelős hatóság:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Engedély száma:**

402614.00.00

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

11/06/2019

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

2402614-parde-20200629.pdf