

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

Autorizzato

- Buprenorphine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Cavallo
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/10/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/15/0048

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0314/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Islanda Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.