

BUPREDINE MULTIDOSE 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici și cai

Autorizzato

- Buprenorphine

Product identification

Denominazione del medicinale:

BUPREDINE MULTIDOSE 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini, pisici și cai

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Cavallo
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

- Cane
- Cavallo
- Gatto

Uso endovenoso:

- Cane
 - Cavallo
 - Gatto
-

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

QN02AE01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

19/10/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035056>