

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

Autorisert

- Buprenorphine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
hest
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.32 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 41821/3019

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/03/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0314/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR Kypros CZ DK EE FR DE EL HU IS LV LT LU NO PL PT
RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet