

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

Auktoriserad

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

Bupredine Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats and Horses
Bupredine Multidose vet., 0,3mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund
Häst
Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:**

- Hund
- Häst
- Katt

Intravenös användning:

- Hund
 - Häst
 - Katt
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN02AE01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

25/05/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/037/16-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/05/2016

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0314/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Island Lettland Litauen Luxemburg Norge Polen
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035049>