

# Buprecare Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Autorizovaný

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

Buprecare Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Buprecare Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

---

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy zvířat:**

Pes

Kočka

---

### **Způsob podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

---

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulární podání:**

- Pes
- Kočka

**Intravenózní podání:**

- Pes
  - Kočka
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QN02AE01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Animalcare Limited

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

Vm 10347/4031

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/08/2022

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0453/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Francie Německo Řecko

Maďarsko Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko

Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049333>