

# Buprelab 0.3 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorizovaný

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Buprelab 0.3 mg/ml solution for injection for dogs and cats  
Buprelab, 0,3 mg/ml süstelahus koertele ja kassidele

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes  
Kočka

### Způsob podání:

Intravenózní podání  
Intramuskulární 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:****Intravenózní podání:**

- **Pes**
- **Kočka**

**Intramuskulární podání:**

- **Pes**
- **Kočka**

---

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

QN02AE01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

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:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Odpovědný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1137723

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/01/2024

---

**Referenční členský stát:**

Španelsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0430/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Kypr

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Maďarsko](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Rumunsko](#) [Švédsko](#)

---

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.

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992371>