

**INDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSSEN**

{ART/TYP}

**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Buprecare Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen  
Buprenorphin als Buprenorphinhydrochlorid

**2. WIRKSTOFF(E) NACH MENGE**

**3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL**

10 ml

**4. ART(EN) DER ANWENDUNG**

IM IV

**5. WARTEZEIT(EN)**

**6. CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.

**7. VERFALLDATUM**

Verwendbar bis: TT/MM/JJ

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen der Durchstechflasche: 28 Tage  
Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Nach dem ersten Öffnen verwendbar bis:.....

**8. VERMERK " FÜR TIERE "**

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig, Betäubungsmittel.  
AT: Rezept- und Apothekenpflichtig

Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren.

## **ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG**

### **1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Buprecare Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen  
Buprenorphin als Buprenorphinhydrochlorid

### **2. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 ml enthält:

Wirkstoff:

Buprenorphin (als Buprenorphinhydrochlorid) 0,3 mg

Sonstiger Bestandteil:

Chlorocresol

### **3. DARREICHUNGSFORM**

Injektionslösung

### **4. PACKUNGSGRÖSSE(N)**

10 ml

### **5. ZIELTIERART(EN)**

Hund und Katze

### **6. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

*Hund*

Postoperative Analgesie.

Verstärkung der sedativen Effekte zentral wirksamer Arzneimittel.

*Katze*

Postoperative Analgesie

### **7. ART DER ANWENDUNG**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.  
Zur intramuskulären oder intravenösen Anwendung.

**8. WARTEZEIT(EN)**

**9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH**

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

**10. VERFALLDATUM**

Verwendbar bis: TT/MM/JJ

**11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN**

Nicht über 25°C lagern.

Durchstechflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.  
Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen der Durchstechflasche: 28 Tage.

Nach dem Anbrechen/Öffnen verwenden bis:.....

**12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Entsorgung: siehe Packungsbeilage.

**13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND**

DE: Verschreibungspflichtig entsprechend der Betäubungsmittel-Verschreibungsverordnung.

AT: Rezept- und Apothekenpflichtig

Für Tiere.

**14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

**15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

Ecuphar NV, Legeweg 157-i, 8020 Oostkamp, Belgium

**16. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: Zul.-Nr.: 401450.00.00

AT: Z.Nr.: 8-01019

**17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS**

Ch.-B.

Im Falle des Mitvertriebs in Deutschland:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Siemensstr. 14

30 827 Garbsen

Bayer Vital GmbH

GB Tiergesundheit

51368 Leverkusen

Im Falle des Vertriebs in Österreich:

Bayer Austria

Herbststr. 6- 10

A1160 Wien