

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

Εξουσιοδοτημένο

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Buprecare 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats
Buprecare 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.32 milligram(s) / 1.00 Φύσιγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

- Σκύλος
 - Γάτα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN02AE01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ecuphar

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/03/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Haupt Pharma Livron

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

401045.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

11/05/2013

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0453/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051037>