

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN02AE01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Luxemburgo

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ecuphar

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/03/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V/991/19/09/1055

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/03/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0453/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Francia Alemania Grecia Hungría  
Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia  
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.