

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

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

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Perros

-

Gatos

Vía intravenosa:

-

Perros

-

Gatos

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

Animalcare Limited

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 10347/4031

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2022

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

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