

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Buprecare 0,3 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.32 Miligramo(s) / 1.00 Ampolla

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

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:

Países Bajos

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:

6/05/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Livron

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10563

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0453/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Luxemburgo Países Bajos 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

Combined File of all Documents

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

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/600000051030>