

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

Autorizzato

- Buprenorphine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

Buprecare Multidose 0,3 mg/ml Solution injectable pour chiens et chats

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/03/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V415676

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/03/2012

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0453/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Francia Germania Grecia Ungheria

Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.