

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

Geautoriseerd

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Hond**

- 

**Kat**

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Hond**

- 

**Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN02AE01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ierland

---

**Available in:**

Ierland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

16/12/2011

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Toelatingsnummer:**

VPA10491/004/002

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

16/12/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0453/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049318>