

Buprecare Multidose 0,3 mg/ml

Oplossing voor injectie voor honden en katten

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 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

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:

België

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:

14/03/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V415676

Wijzigingsdatum status toelating:

14/03/2012

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049307>