

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

Autorisert

- Buprenorphine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.32 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/12/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

VPA10491/004/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2011

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0453/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros FR DE EL HU LU NL PL PT RO SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.