

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

Autorisert

- Buprenorphine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

BUPRECARE 0,3 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

0.32 milligram / 1.00 Ampulle

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

- **hund**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN02AE01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/05/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Livron

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/3125952 1/2008

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/05/2013

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0453/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE LU NL ES

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051041>