

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.32 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Dog

-

Cat

Via intravenosa:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AE01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ecuphar

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

14/03/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V415676

Data de alteração do estado de autorização:

14/03/2012

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0453/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre França Alemanha Grécia Hungria
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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