

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

Não
autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Buprecare Multidose 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats
BUPRECARE MULTIDOSE-RINUNCIATO IN DOMANDA

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

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.32 milligram(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 anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Animalcare Limited

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105159

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0453/002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049326>