

# Buprelab 0.3 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Buprelab 0.3 mg/ml solution for injection for dogs and cats

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN02AE01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Disponibilidade:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/01/2024

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

65059

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/01/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0430/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Hungria  
Irlanda Letónia Lituânia Luxemburgo Roménia Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-PUAR-esv0430001-mrp-buprelab-0-3-mg-ml-solution-for-injection-for-dogs-and-cats-en\_30\_10\_2025\_20.pdf