

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

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

Buprelab 0,3 mg/ml solution injectable pour chiens et chats

Buprelab 0,3 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Buprelab 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 intravenosa

Via intramuscular

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 intravenosa:**

- Dog
- Cat

Via intramuscular:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

12/12/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V662075

Data de alteração do estado de autorização:

12/12/2023

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0430/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Chipre Estónia Finlândia França Hungria Letónia Lituânia
Luxemburgo Roménia Suécia

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.

Rotulagem

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/600000992369>