

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Identificação do produto

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

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

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 intravenosa:

-

Dog

-

Cat

Via intramuscular:

-

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:

França

Disponível em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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:

Labiana Life Sciences S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/12/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/1842308 4/2023

Data de alteração do estado de autorização:

1/12/2023

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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.

eu-PUAR-esv0430001-mrp-buprelab-0-3-mg-ml-solution-for-injection-for-dogs-and-cats-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992373>