

# Buprevet 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Oprávněný

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### Názov lieku:

Buprevet 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Buprevet 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- **Dog**
- **Cat**

#### Intravenózne použitie:

- **Dog**
  - **Cat**
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02AE01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Rakúsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

24/11/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

837305

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/11/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Rakúsko

---

**Číslo postupu:**

AT/V/0013/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

at-puar-atv0013002-mr-bueprevet-en.pdf

at-puar-atv0013002-mr-bueprevet-de.pdf