

Bupaq Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Разрешен

- Buprenorphine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bupaq Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Bupaq Multidose 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02AE01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Austria

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/10/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-01011

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/10/2011

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

AT/V/0008/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

at-puar-atv0008001-mr-buepaeq-en.pdf

at-puar-atv0008001-mr-buepaeq-de.pdf