

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

Autorisiert

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bupaq 0,3 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen
Bupaq Vet. 0,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

- Hund
- Katze

intravenöse Anwendung:

- Hund
 - Katze
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN02AE01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

58473

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2017

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0008/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Lettland Litauen Norwegen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien
Schweden Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015036>