

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 injeksjonsvæske, oppløsning

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Norwegen

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:

26/07/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

16-11345

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/07/2013

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [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.

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015037>