

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.32 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN02AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

13-9708

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2016

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0008/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.