

# Bupaq Multidose 0.3 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Buprenorphine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Bupaq Multidose 0.3 mg/ml Oplossing voor injectie

Bupaq Multidose 0.3 mg/ml Solution injectable

Bupaq Multidose 0.3 mg/ml Injektionslösung

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN02AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/01/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V446533

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/01/2014

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

AT/V/0008/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Allemagne  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)