

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

Ovlašten

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

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

Bupaq multidose 0,3 mg/ml solução injetável para cães e gatos

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intramuskularno

Intravenski

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
0.32 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskularno:

- **Dog**
- **Cat**

#### Intravenski:

- **Dog**
  - **Cat**
- 

### Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QN02AE01

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)  
Dostupno samo u [English](#)  
Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

2/11/2011

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Odgovorno tijelo:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Broj autorizacije:**

383/01/11DFVPT

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/08/2023

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

AT/V/0008/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015188>