

Bupaq 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Heimilað

- Buprenorphine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Bupaq 0.3 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN02AE01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

19/07/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 57446/4008

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/09/2024

Umsjónarland (RMS):

Austurríki

Ferilsnúmer:

AT/V/0008/002

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland
Lettland Litáen Noregur Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet