

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

Heimilað

- Buprenorphine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Bupaq Vet. 0,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning

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:

Danmörk

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:

24/10/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

58473

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/10/2017

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.