

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

Autorizzato

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

Bupaq, 0,3 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intramuscolare:**

- Cane
- Gatto

**Uso endovenoso:**

- Cane
  - Gatto
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN02AE01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

29/10/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/051/MR/18-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/10/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Austria

---

**Numero di procedura:**

AT/V/0008/002

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Lettonia  
Lituania Norvegia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [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

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015054>