

File downloaded on 2026-09-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000015184>

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

- Buprenorphine hydrochloride

Autorizzato

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

- Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

- Cane
- Gatto

Via di somministrazione:

- Uso intramuscolare
- Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

- Disponibile solo in [English](#)

0.32

milligrammo(i)

/

1.00

millilitro(i)

Forma farmaceutica:

- Soluzione iniettabile

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

- QN02AE01

Stato legale della fornitura:

- Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

- Autorizzato

Autorizzato in:

- Svezia

Disponibile in:

- Svezia

Descrizione della confezione:

- Disponibile solo in [English](#)
- Disponibile solo in [English](#)
- Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

- 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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

- 12/07/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

- Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

- Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

- 45179

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

- 12/07/2012

Stato membro di riferimento:

- Austria

Numero di procedura:

- AT/V/0008/001

Stati membri interessati:

- Belgio
- Bulgaria
- Repubblica Ceca
- Danimarca
- Estonia
- Finlandia
- Francia
- Germania
- Ungheria
- Irlanda
- Italia
- Lettonia

- Lituania
- Paesi Bassi
- Norvegia
- Polonia
- Portogallo
- Romania
- Slovacchia
- Spagna
- Svezia
- Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Informazioni sul prodotto

Foglio illustrativo

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

[Altre lingue \(1\)](#)

Swedish (PDF)

Pubblicato il: 15/07/2026

[Scaricamento](#)

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

[Altre lingue \(2\)](#)

Swedish (PDF)

Pubblicato il: 15/07/2026

[Scaricamento](#)

English (PDF)

Pubblicato il: 26/05/2025

Updated on: 13/03/2026

Scaricamento

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Altre lingue (1)

Swedish (PDF)

Pubblicato il: 15/07/2026

Scaricamento

Relazione di valutazione pubblica

at-puar-atv0008001-mr-buepaeq-en.pdf

English (PDF)

Pubblicato il: 27/02/2024

Updated on: 13/03/2026

Scaricamento