

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

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

Bupaq vet 0,3 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.32 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- Dog
- Cat

Via intravenosa:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN02AE01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

26/07/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

16-11345

Data de alteração do estado de autorização:

26/07/2013

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0008/002

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia Hungria Letónia
Lituânia Noruega Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015037>