

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

Autorizado

- Buprenorphine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Bupaq Multidose vet 0,3 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.32 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN02AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Disponibilidade:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetviva Richter GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

12/07/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

45179

Data da alteração do estado de autorização:

12/07/2012

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0008/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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