

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

Oprávněný

- Buprenorphine hydrochloride

## Product identification

### Názov lieku:

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

Bupaq Multidose 0.3 mg/ml инжекционен разтвор за кучета и котки

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- Dog
- Cat

#### Intravenózne použitie:

- Dog
  - Cat
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN02AE01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Bulharsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

11/12/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-2142

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/07/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Rakúsko

---

**Číslo postupu:**

AT/V/0008/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015138>