



RAVIMIAMET

Hinnangu kokkuvõte

05.09.2018 anti müügiluba Richter Pharma AG veterinaarravimile Bupaq, 0,3 mg/ml, süstelahus.

Müügiluba taotleti vastastikuse tunnustamise protseduuri kaudu, kus viidatavaks riigiks oli Austria.

Tegemist on retseptiravimiga, mida kasutatakse:

KOER

Postoperatiivne analgeesia.

Tsentraalse toimega sedatiivsete ainete toime potentseerimine.

KASS

Postoperatiivne analgeesia.

Ravimit Bupaq kasutatakse koertel ja kassidel.

Ravimi Bupaq toimeaine on buprenorfiin, mis kuulub rühma opioidid, oripaviini derivaadid.

Ravimile anti müügiluba, kuna Bupaq kasutamisest oodatav kasu ületab võimalikud riskid.

Avaliku hinnanguaruande on koostanud viidatav riik ja see on leitav protseduuri numbri AT/V/0008/002/E/001 järgi Euroopa ravimiametite juhtide kodulehelt:

<http://mri.medagencies.org/Veterinary/Product/AdvancedSearch>