

BUPROXAN MULTIDOSE 0.3 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS, CATS AND HORSES

Autorisé

- Buprenorphine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BUPROXAN MULTIDOSE 0.3 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS, CATS AND HORSES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval (non producteur de denrées)

- Non applicable. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN02AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/05/2026

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY01042V

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/05/2026

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0520/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000035317

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.