

Plegicil Vet. 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Acepromazine maleate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Plegicil Vet. 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

13.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05AA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

20 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmaxim AB

Dato for markedsføringstilladelse:

5/05/1958

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

02576

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/05/1958

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé