

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Zugelassen

- Acepromazine maleate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Relaquine 35 mg/ml gel voor oraal gebruik voor paarden

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

47.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN05AA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Floris Holding B.V.

Zulassungsdatum:

26/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 112640

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0303/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Norwegen Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.