

# Reconcile 32 mg - Chewable tablet

Zugelassen

- Fluoxetine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Reconcile 32 mg - Chewable tablet

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Hund

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

32.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Kautablette

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN06AB03

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Irland , Italien , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Portugal , Schweden , Spanien , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

---

**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

---

**Zulassungsinhaber:**

Forte Healthcare Limited

---

**Zulassungsdatum:**

8/07/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Forte Healthcare Limited

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/07/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/09/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-reconcile-v-133-par-en.pdf