

# Tranquiline 35 mg/ml Gel zum Eingeben für Hunde

Zugelassen

- Acepromazine maleate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Tranquiline 35 mg/ml Gel zum Eingeben für Hunde

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN05AA04

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

10 ml in einem Dosierer mit Zylinder aus weißem HD-Polyethylen und einem Kolben aus weißem LD-Polyethylen

10 ml in einem Dosierer mit Zylinder aus weißem HD-Polyethylen und einem Kolben aus weißem LD-Polyethylen

---

## 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:**

1/02/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-01043

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/02/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0278/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Dänemark Frankreich Deutschland  
Griechenland Italien Niederlande Norwegen Polen Rumaenien Spanien  
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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/03/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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