

Tranquiline 35 mg/ml Oral Gel for Dogs

Autorisiert

- Acepromazine maleate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Tranquiline 35 mg/ml Oral Gel for Dogs

Tranquiline 35 mg/ml żel doustny dla psów

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

47.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

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

QN05AA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Floris Holding B.V.

Marketing authorisation date:

8/04/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3174

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/04/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050278>