

Vetranquil-Granulat 1%

Nicht autorisiert

- Acepromazine maleate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vetranquil-Granulat 1%

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.33 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Futter:

-

Hund

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006 zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

- Milch. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006 zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Hund

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006 zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

- Milch. no withdrawal period

Die Umwidmung gemäß § 56a Abs. 2 AMG auf Tiere, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ausgenommen Equiden, ist ausgeschlossen. Die Anwendung bei Equiden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 und 2a AMG in Verbindung mit Verordnung (EG) Nr. 1950/2006 zulässig. In diesem Fall beträgt die Wartezeit für essbare Gewebe und Milch 6 Monate.

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

QN05AA04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(id1) 1x Dose (Aluminium) in 1x äußerer Verpackung [150 g]

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

16/05/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6382332.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2024

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