

Tranquisol KH 0,5 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorisiert

- Acepromazine maleate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Tranquisol KH 0,5 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
0.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QN05AA04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Deutschland

Available in:Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID9) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID8) 240 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter

(ID7) 120 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

(ID6) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID5) 120 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter

(ID4) 60 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 10 Milliliter

(ID3) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID2) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10 Milliliter

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

24/08/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402443.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/08/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

2402443-parde-20180820.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073242>