

Tranquigel 35 mg/g oral gel for dogs and horses

Autorizado

- Acepromazine maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tranquigel 35 mg/g oral gel for dogs and horses

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
47.52 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gel oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN05AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/10/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3904/X/17 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/10/2017

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0215/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Francia Alemania
Grecia Hungría Islandia Luxemburgo Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.