

Aceprolab 5 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Aceprometazine maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aceprolab 5 mg/ml Solution for injection
Aceprolab 5 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Perros

-

Gatos

-

Caballos no destinados a consumo humano

Vía intravenosa:

-

Perros

-

Gatos

-

Caballos no destinados a consumo humano

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

QN05AA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

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:

Labiana Life Sciences S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/07/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4200/X/20 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/07/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0380/001

Estados miembros afectados:

Hungría

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-PUAR-esv0380001-dcp-aceprolab-5-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038144>