

# Aceprolab 5 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Acepromazine maleate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Aceprolab 5 mg/ml Solution for injection

**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

---

**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:**

Dinamarca

---

**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:**

19/01/2026

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

74385

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/01/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0380/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Dinamarca Hungría Luxemburgo Rumania; Rumanía

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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.

Prospecto

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