

Tranquiline 35 mg/ml Oral Gel for Dogs

Autorizado

- Acepromazine maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tranquiline 35 mg/ml Oral Gel for Dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
47.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(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:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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:

Floris Holding B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-01043

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2012

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0278/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia Italia
Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía España 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

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.

Combined File of all Documents

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