

TRANQUIGEL 35 MG/G GEL ORAL POUR CHIENS ET CHEVAUX

Autorisé

- Acepromazine maleate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TRANQUIGEL 35 MG/G GEL ORAL POUR CHIENS ET CHEVAUX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

47.52 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel oral

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05AA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4363087 1/2017

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2021

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0215/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie France Allemagne
Grèce Hongrie Islande Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.