

# Prohydol 35 mg/ml Gel oral

Autorisé

- Acepromazine maleate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Prohydol 35 mg/ml Gel oral

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
47.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(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:**

Belgique

---

**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

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:**

Floris Holding B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/11/2020

---

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

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/11/2020

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0303/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Norvège Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)