

# RELAQUINE 35 MG/ML GEL ORAL POUR CHEVAUX

Autorisé

- Acepromazine maleate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

RELAQUINE 35 MG/ML GEL ORAL POUR CHEVAUX

**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:**

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](#)

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:**

7/02/2013

---

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

FLORIS VETERINAIRE PRODUCTEN B.V.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/1799514 0/2013

---

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

22/09/2016

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage