

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Autorisé

- Acepromazine maleate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Relaquine 35 mg/ml Gel zum Eingeben für Pferde

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:

Allemagne

Description des conditionnements:

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:

31/01/2013

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

Floris Veterinaire Produkten B.V.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401876.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/02/2017

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

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.