

Neurotranq tabletten, 10 mg voor honden en katten

Non
autorisé

- Acepromazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Neurotranq tabletten, 10 mg voor honden en katten

Substance active:

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Chien

-

Chat

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

QN05AA04

Conditions de délivrance:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Dutch](#)Disponible uniquement en [Dutch](#)Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/01/1994

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 2122

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/04/2024

Pour connaître les évènements 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063758>