

# PREQUILLAN 10 mg/ml soluzione iniettabile

Odobreno

- Acepromazine

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

PREQUILLAN 10 mg/ml soluzione iniettabile

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Intravenski

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
10.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QN05AA04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Italy

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

10/06/1983

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Fatro S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/01/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.