

Temprace 0.5 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Viðurkennt

- Acepromazine maleate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Temprace 0.5 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Temprace 0,5 mg/ml solução injetável para cães e gatos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/01/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1170/01/18DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0321/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.