

Relaquine 35 mg/ml Oral Gel for Horses

Heimilað

- Acepromazine maleate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Relaquine 35 mg/ml Oral Gel for Horses

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

47.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

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

QN05AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Floris Holding B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/03/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 56190/3001

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0303/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Frakkland Þýskaland Noregur 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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.