

Neurotranq tabletten, 10 mg voor honden en katten

Ekki heimilt

- Acepromazine

Product identification

Heiti lyfs:

Neurotranq tabletten, 10 mg voor honden en katten

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Hundur**
 - **Köttur**
-

ATC flokkun (dýralyf):

QN05AA04

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Holland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

17/01/1994

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 2122

Dagsetning leyfisbreytingar:

4/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

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