

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

Autorizzato

- Acepromazine maleate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.68 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QN05AA04

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
9/04/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**  
Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**  
The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 41821/4053

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/08/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0321/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.