

# Tranquigel 35 mg/g oral gel for dogs and horses

Autorizzato

- Acepromazine maleate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Tranquigel 35 mg/g oral gel for dogs and horses

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

47.52 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Gel orale

**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:**

Ungheria

---

**Disponibile in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 generico (Articolo 13(1) 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:**

19/10/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3904/X/17 NÉBIH ÁTI

---

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

19/10/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0215/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Francia Germania  
Grecia Ungheria Islanda Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia 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.