

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

Geautoriseerd

- Acepromazine maleate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

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

Temprace Vet 0,5 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

**Withdrawal period by route of administration:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Hond**

- 

**Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)****:**

QN05AA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Polen

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Le Vet. Beheer B.V.

**Marketing authorisation date:**

20/05/2020

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Toelatingsnummer:**

2977

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

20/05/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0321/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033837>