

Prohydol 35 mg/ml Gel voor oraal gebruik

Toegelaten

- Acepromazine maleate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Prohydol 35 mg/ml Gel voor oraal gebruik

Prohydol 35 mg/ml Gel oral

Prohydol 35 mg/ml Gel zum Einnehmen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

47.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Gel voor oraal gebruik

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05AA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Floris Holding B.V.

Handelsvergunningsdatum:

9/11/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

9/11/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0303/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Noorwegen Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)