

# Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Geautoriseerd

- Acepromazine maleate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses  
Plegicil Vet - Oralgel - 35 mg/ml

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Paard

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
47.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Gel voor oraal gebruik

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Paard**

---

**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:**

Noorwegen

---

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

Floris Holding B.V.

**Marketing authorisation date:**

26/04/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

20-13441

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

26/04/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0303/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Noorwegen 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

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

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036126>