

# 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 35 mg/ml Oral gel

**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:**Zweden

---

**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:**

28/02/2013

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Floris Veterinaire Produkten B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

48548

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

28/02/2013

---

**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

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.

Etikettering

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/600000036127>