

Tranquinervin Vet 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest

Autorisert

- Acepromazine maleate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tranquinervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Tranquinervin Vet 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

13.55 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

hest

Intravenøs bruk:

-

hest

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05AA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

16-11369

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/01/2018

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0321/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE FR EL HU IS LV LT LU NO PL PT RO SI
SI SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Pakningsvedlegg

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.