

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Autorisert

- Acepromazine maleate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Relaquine 35 mg/ml gel voor oraal gebruik voor paarden

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

47.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oralgel

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN05AA04

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
NL

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
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:
Floris Holding B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
26/02/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 112640

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/01/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0303/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FR DE NO SE

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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