

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

Autorisert

- Acepromazine maleate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Relaquine 35 mg/ml oral gel for horses

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:

DK

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:

30/11/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

64367

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/2020

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0303/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI FR DE HU Irland IT NO SI ES SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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