

# Acecare 2 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Dopuszczony

- Acepromazine maleate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Acecare 2 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Acecare 2 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w Angielski  
2.71 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

**Podanie dożylnie:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

**Podanie podskórne:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QN05AA04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese  
Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

---

**Dostępne w:**

Ireland

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Ecuphar

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

15/07/2016

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numer pozwolenia:**

VPA10491/009/001

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

15/07/2016

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

IE/V/0459/001

---

## Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050434>