

Temprace 0.5 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Autorizado

- Acepromazine

Product identification

Nome do medicamento:

Temprace 0.5 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Temprace 0,5 mg/ml oldatos injekció kutyák és macskák részére

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intravenosa:**

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN05AA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

6/02/2018

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

National Food Chain Safety Office

Número da autorização:

3928/X/18 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

6/02/2018

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0321/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033836>