

# Tranquinervin 10 mg/ml solução injetável para cavalos

Autorizado

- Acepromazine maleate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Tranquinervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses  
Tranquinervin 10 mg/ml solução injetável para cavalos

---

### 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular  
Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
13.55 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Horse**

**Via intravenosa:**

- 

**Horse**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN05AA04

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

23/01/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1170/02/18DFVPT

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

25/03/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0321/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França  
Grécia Hungria Islândia Letónia Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033870>