

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

Autorizat

- Acepromazine maleate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specia țintă:

Câine  
Pisică

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară  
Administrare intravenoasă  
Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
2.71 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Câine**

•

**Pisică**

**Administrare intravenoasă:**

•

**Câine**

•

**Pisică**

**Administrare subcutanată:**

•

**Câine**

•

**Pisică**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN05AA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ecuphar

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/07/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10491/009/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/07/2016

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0459/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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