

# ACEPROMAZINE 10%/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για σκύλο και γάτα

Oprávněný

- Acepromazine maleate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ACEPROMAZINE 10%/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για σκύλο και γάτα

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Portugalsky](#)

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuscular and intravenous use:

- 

#### Cat

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### Dog

- Not applicable. no withdrawal period

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05AA04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Grécko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Candilidis S.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

7/03/2000

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Alfasan International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

80453/22-07-2022/K-0130201

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)