

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

Pooblašćeno

- Acepromazine maleate

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular and intravenous use:

• **Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QN05AA04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis ovojnine:

Na voljo samo v Greek

Na voljo samo v Greek

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v English

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Candilidis S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Alfasan International B.V.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

80453/22-07-2022/K-0130201

Datum spremembe statusa dovoljenja:

21/07/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985814>