

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Разрешен

- Acepromazine

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интравенозно приложение:

- кон

- Meat and offal. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Интрамускулно приложение:

• **кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05AA04

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

23/10/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на лиценза:

96/080/19-C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

23/10/2019

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077460>