

Sedivet vet. 10 mg/ml injekšjonsvæske, oppløsning til hest

Registrováno

- Romifidine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Sedivet vet. 10 mg/ml injekšjonsvæske, oppløsning til hest

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intravenózní podání:**

-

Kůň

- Meat. 10 day

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05CM93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Norwegian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v English French Italian Latvian Norwegian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum registrace:

19/10/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

7913

Datum změny stavu registrace:

19/10/1993

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.