

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Autorizovaný

- Acepromazine

Product identification

Název léčivého přípravku:

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Způsob podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

- Kůň

- Maso. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Mléko. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Intramuskulární podání:

• Kůň

- Maso. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Mléko. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05AA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 50.0 ml

sklo injekční lahvička 1 x 10.0 ml

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

23/10/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Registrační číslo:

96/080/19-C

Datum změny stavu registrace:

23/10/2019

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

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