

# Sedivet 10 mg/ml solution injectable pour chevaux

Registrováno

- Romifidine hydrochloride

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Sedivet 10 mg/ml solution injectable pour chevaux

---

**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**

- Maso. 6 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

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

QN05CM93

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Lucembursko

---

**Dostupné v:**

Lucembursko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum registrace:**

31/12/2001

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Registrační číslo:**

V 642/02/02/0728

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/01/2008

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://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.