

SEDALIN gel, 35 mg/mL, oralni gel, za psa

Autoriseret

- Acepromazine maleate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SEDALIN gel, 35 mg/mL, oralni gel, za psa

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral gel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN05AA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

8/03/2021

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/13-01/598

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/06/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082058>