

SEDOCHOL

Ikke autoriseret

- Methionine
- SORBITOL (E420)
- CHOLINE BITARTRATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SEDOCHOL

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Mink

Kat

Hestefamilien

Får

Hund

Fjerkræ

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

528.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hestefamilien

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA05BA

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma France S.A.S.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/02/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/3320257 2/1992

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/09/2024

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.