

Sedalin Gel, 35 mg/ml, suukaudne geel koertele ja hobustele

Zugelassen

- Acepromazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sedalin Gel, 35 mg/ml, suukaudne geel koertele ja hobustele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Preparaadiga ravitud hobuste liha ei tohi kasutada inimtoiduks.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QN05AA04

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

7/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1404

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.