

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Autorisiert

- Acepromazine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

- Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

intramuskuläre Anwendung:

. Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05AA04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

23/10/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Zulassungsnummer:

96/080/19-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2019

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

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