

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Zugelassen

- Acepromazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Promased, 35 mg/ml suukaudne geel hobustele ja koertele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

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

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

The treatment must be recorded into the horse's passport.,

- Milch. no withdrawal period

The treatment must be recorded into the horse's passport.,

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

QN05AA04

Abgaberegulierung:

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 englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

29/06/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2368

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0174/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

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.