

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

Εξουσιοδοτημένο

- Acepromazine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση  
Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη γέλη

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

- **Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**
  - Meat and offal. no withdrawal period

Preparaadiga ravitud hobuste liha ei tohi kasutada inimtoiduks.

- **Σκύλος**

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN05AA04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/06/2006

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1404

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

7/06/2006

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044516>