

SEDALIN gel, 35 mg/mL, oralni gel, za psa

Autorizado

- Acepromazine maleate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SEDALIN gel, 35 mg/mL, oralni gel, za psa

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
35.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gel oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN05AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

UP/I-322-05/13-01/598

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.