

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Autorizado

- Acepromazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

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:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

67289

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/07/2022

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0174/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

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.