

Sedivet vet. 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest

Volitatud

- Romifidine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Sedivet vet. 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

hobune

Manustamisviis:

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

hobune

- liha. 10 day

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN05CM93

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Norra

Saadaval:

Norra

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Norwegian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

19/10/1993

Partii vabastamise tootmiskohad:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Müügiloa number:

7913

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/10/1993

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.