

Sedivet 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Volitatud

- Romifidine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Sedivet 10 mg/ml Oplossing voor injectie

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 ja söödavad koed. 6 day

- piim. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

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

QN05CM93

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

31/12/1991

Partii vabastamise tootmiskohad:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V156676

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/06/2022

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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