

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

Myönnetty

- Romifidine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Hevonen

- Meat. 10 day

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN05CM93

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Norway

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/10/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastaava viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

7913

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/10/1993

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.