

Sedivet vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Myönnetty

- Romifidine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Sedivet vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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 and offal. 10 day

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för human konsumtion.

Anatomis-terapeutis-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:

Sweden

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Swedish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

5/02/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Labiana Life Sciences S.A.

Vastaava viranomainen:

Swedish Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

11753

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

5/02/1993

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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