

Sedivet Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Autorisé

- Romifidine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Sedivet Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/07/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

14896

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/07/1995

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.