

Sedalin Gel, 35 mg/ml, suukaudne geel koertele ja hobustele

Odobreno

- Acepromazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Sedalin Gel, 35 mg/ml, suukaudne geel koertele ja hobustele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

35.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralni gel

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Horse (non food-producing)

- Meat and offal. no withdrawal period

Preparaadiga ravitud hobuste liha ei tohi kasutada inimtoiduks.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN05AA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Estonia

Opis paketa:

Dostupan samo u estonski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/06/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1404

Datum promjene statusa odobrenja:

7/06/2006

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.