

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Felhatalmazott

- Acepromazine

Product identification

Készítmény neve:

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

ló

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intravénás alkalmazás:**. ló**

- Meat and offal. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Intramuscularis alkalmazás:**. ló**

- Meat and offal. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN05AA04

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

23/10/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Engedély száma:

96/080/19-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/10/2019

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077460>