

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

Viðurkennt

- Acepromazine

Product identification

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:**• Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Preparaadiga ravitud hobuste liha ei tohi kasutada inимtoiduks.

• Hundur

ATC flokkun (dýrallyf):

QN05AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Eistland

Áletrun:

Aðeins í boði í Estonian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

8/06/2006

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:RAVIMIAMET

Markaðsleyfisnúmer:1404

Dagsetning leyfisbreytingar:8/06/2006

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044516>