

File downloaded on 2026-07-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000073120>

# Sedivet

Heimilað

- Romifidine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Sedivet

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

**Marktegund:**

Hestur

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.20 gram(s) / 20.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

Til notkunar í bláæð:

- 

### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN05CM93

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Þýskaland

---

### **Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

### **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í þýska

---

## Aðrar upplýsingar

---

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/09/1995

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Labiana Life Sciences S.A.

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

23715.00.00

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/10/2005

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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