

Sedalin 35 mg/ml bels leges g l lovak  s kuty k r sz re A.U.V.

Heimilað

- Acepromazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Sedalin 35 mg/ml bels leges g llovak  s kuty k r sz re A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt   [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt   [enska](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 month

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

QN05AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/11/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/11/1998

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet