

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Heimilað

- Acepromazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Hlaup til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

The treatment must be recorded into the horse's passport.,

- Mjólk. no withdrawal period

The treatment must be recorded into the horse's passport.,

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

QN05AA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/07/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/22/2714/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/07/2022

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0174/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Danmörk Eistland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Noregur
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Áletranir

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

eu-puar-czv0174001-mr-sedan-en.pdf