

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

Autorizzato

- Acepromazine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

35.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gel orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Preparaadiga ravitud hobuste liha ei tohi kasutada inimtoiduks.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05AA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/06/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1404

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/06/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.