

Sedivet 10 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden

Registruotas

- Romifidine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Sedivet 10 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN05CM93

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

21/05/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 7232

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/04/2018

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.