

Sedan 35 mg/ml Gel voor oraal gebruik

Geautoriseerd

- Acepromazine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Sedan 35 mg/ml Gel voor oraal gebruik

Sedan 35 mg/ml Gel oral

Sedan 35 mg/ml Gel zum Einnehmen

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Gel voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

• **Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

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

• **Hond**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QN05AA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

9/09/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V

Wijzigingsdatum status toelating:

9/09/2022

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0174/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Denemarken Estland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 7/11/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 7/11/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092134>