

# Sedivet 10 mg/ml Solution for Injection for horses

Autorisert

- Romifidine hydrochloride

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Sedivet 10 mg/ml Solution for Injection for horses

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hest

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
10.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intravenøs bruk:**

- 

**hest**

- Slakt. 6 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN05CM93

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

29/03/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10454/013/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/03/1996

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.