

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Autorisert

- Acepromazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

35.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oralgel

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hest

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05AA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-3121

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/05/2022

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0174/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK EE FR DE EL HU IT LV LT NL NO PL PT
RO SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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