

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

Autorizado

- Acepromazine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

35.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gel oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse (non food-producing)

- Meat and offal. no withdrawal period

Preparaadiga ravitud hobuste liha ei tohi kasutada inimtoiduks.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/06/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1404

Data da alteração do estado de autorização:

7/06/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.