

Sedanol 40 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Azaperone

Product identification

Nome do medicamento:

Sedanol 40 mg/ml solution for injection for pigs

Separon 40 mg/ml oplossing voor injectie voor varkens

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Pig**

- Meat and offal. 18 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN05AD90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

26/02/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Richter Pharma AG

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 126351

Data de alteração do estado de autorização:

8/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0300/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061019>