

Sedan 35 mg/ml gel oral para cavalos e cães

Autorizado

- Acepromazine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sedan 35 mg/ml gel oral para cavalos e cães

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

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

- 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.,

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/04/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1514/01/22RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

27/04/2022

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0174/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre Dinamarca Estónia França
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet