

# Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Autorizado

- Acepromazine

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

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:**

Hungria

---

**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:**

6/10/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

4336/X/2022 NÉBIH ÁTI

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/10/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.